



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152  
e-mail: [spzoz18@post.pl](mailto:spzoz18@post.pl), [www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)  
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ\_NT/DZP/PN/ 04/18

Nowy Tomyśl, dn. 09.05.2018r.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
REGON 639820004 NIP 788-17-50-689  
TEL. 061 4427300, FAX. 061 4422152  
30-00361

**Uczestnicy postępowania  
przetargowego**

## WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 1

**Sprawa dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę odczynników i materiałów eksploatacyjnych do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów diagnostycznych”.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa odczynników i materiałów eksploatacyjnych do badań laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów diagnostycznych, zawartych w pismach Wykonawców przesłanych w dniach **02.05.2018 – 07.05.2018**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

### Zestaw pytań nr 1 z dnia 02.05.2018r.:

**1. Dotyczy SIWZ, Rozdział III, pkt. g)**

Prosimy o zastrzeżenie, iż gwarancja techniczna nie obejmuje wszystkich czynności serwisowych, w szczególności tych związanych z koniecznością naprawy analizatora używanego w sposób niezgodny z instrukcją obsługi. Proponujemy dodać zapis w brzmieniu:

„W okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

**2. Dotyczy SIWZ, Rozdział XI, pkt. 2:**

Prosimy o poprawienie omyłki pisarskiej gdyż zgodnie z treścią SIWZ w rozdz. II Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający poprawił oczywistą omyłkę pisarską i modyfikuje zapis SIWZ Rozdział XI, pkt. 2 następująco:

2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, wybraną część (części) lub wszystkie części (pakiety).

**3. Dotyczy SIWZ, Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 1A, Pakiet nr 2, Zestawienie parametrów analizatora, pkt. 26:**

Proponujemy uzupełnić ww. punkt tabeli zapisem w brzmieniu:

„W okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

**4. Dotyczy SIWZ, Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 1A, Pakiet nr 7, Zestawienie parametrów analizatora, pkt. 8:**

Proponujemy uzupełnić ww. punkt tabeli zapisem w brzmieniu:

„W okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

**Dotyczy SIWZ, Umowa - Projekt – Załącznik nr 5 do SIWZ:**

5. **§1 ust. 3:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do niezamówienia całej ilości towaru w zależności 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

6. **§1 ust. 5:** Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:  
„po upływie okresu obowiązywania umowy”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje zapis **§1 ust. 5** wzoru umowy (Załącznik nr 5 do SIWZ) następująco:

5. Dostawca oświadcza, że następującego wyposażenie dodatkowe określone w § 1 ust. 1 lit. b) :  
..... przechodzi na własność Zamawiającego, za wyjątkiem wyposażenia dodatkowego zaoferowanego w ramach Pakietu nr 3 (drukarka termiczna kodów paskowych), które przechodzi na własność Zamawiającego po upływie okresu obowiązywania umowy).

7. **§2 ust. 1 i 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie aparatu oraz wyposażenia dodatkowego w terminie 14 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację terminu określonego w § 2 ust. 1. Wykonawca ma prawo przybyć do siedziby Zamawiającego w celu podpisania umowy w tym samym terminie co Zamawiający.

Zamawiający modyfikuje zapis **§2 ust. 2** wzoru umowy następująco:

Wyszczególnione w § 1 pkt 1 lit b) wyposażenie dodatkowe zostanie dostarczone Zamawiającemu własnym staraniem i na koszt własny Dostawcy w terminie max. 30 dni od daty zawarcia niniejszej umowy w stanie umożliwiającym jego natychmiastowe włączenie do eksploatacji.

8. **§2 ust. 4:** Czy z uwagi na bardzo dużą liczbę otrzymywanych zamówień przez dział logistyki Wykonawcy, Zamawiający odstąpi do wymogu każdorazowego potwierdzania faksem przez Wykonawcę przyjęcia zamówienia. Jeżeli tak prosimy o usunięcie zdania drugiego ww. postanowienia umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje zapis **§2 ust. 4** wzoru umowy następująco:

Poszczególne partie towaru określonego w pkt 3. będą dostarczane w terminie 5 dni roboczych od chwili złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pomocą poczty elektronicznej, natomiast dostawy pilne będą realizowane w terminie do 3 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia. Dostawca może każdorazowo potwierdzić faksem lub za pomocą poczty elektronicznej przyjęcie zamówienia.

Nr faksu Zamawiającego: 61 44 22 152 e-mail: .....

Nr faksu Dostawcy: .....e-mail .....

9. **§2 ust. 6:** Zamawiający w odniesieniu do pakietu nr 8 i 9 wymaga transportu towaru środkiem transportu umożliwiającym monitorowanie temperatury. Prosimy zatem o wykreślenie ww. postanowienia w odniesieniu do pozostałych pakietów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje zapis **§2 ust. 6** wzoru umowy następująco:

6. W przypadku dostawy środkiem transportu, który nie spełnia wymagań (tzn. brak monitoringu pod względem temperatury w czasie transportu) Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia dostawy, dokonania zakupu odczynników u innego podmiotu i obciążenia ewentualną różnicą cenową Wykonawcy, przy równoczesnym naliczeniu kary umownej określonej w § 7 ust. 2 ppkt e) umowy. (dotyczy Pakietu nr 8 i 9)

10. **§2 ust. 8:** Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„za wyjątkiem okoliczności, gdy nieterminowe dostarczanie towaru wynika z faktu, iż Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

11. **§2:** Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień. Proponujemy następujący zapis:  
*„Minimalne dane niezbędne do prawidłowego zamówienia Odczynników to: nazwa i adres Zamawiającego, nazwa handlowa i numer katalogowy zamawianych produktów, ilość, cena lub wskazanie właściwej umowy handlowej, miejsce dostawy oraz oczekiwana data dostawy. W przypadku materiału kontrolnego, niezbędną informacją jest również numer zamawianej serii (LOT), zgodnie z harmonogramem dostaw. Czas realizacji zamówienia biegnie od momentu jego skutecznego dotarcia do Wykonawcy.”*

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

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Szczegóły dotyczące składania zamówień zostaną uzgodnione z wybranym wykonawcą na etapie realizacji umowy.

12. **§3 ust. 2:** Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:  
*„W okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

13. **§3 ust. 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „w terminie 5 dni roboczych od dnia złożenia reklamacji przez Zamawiającego” na zapis „w terminie 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną przez Wykonawcę”.

Zapis w dotychczasowym brzmieniu narzuca Wykonawcy obowiązek wymiany towaru na wolny od wad, tymczasem Wykonawca zgodnie z literą prawa nie może odmówić przyjęcia reklamacji z tytułu odpowiedzialności za niezgodność towaru z umową, ale ma prawo po rozpatrzeniu reklamacji ją odrzucić, dlatego też zasadne jest aby wskazać iż Wykonawca ma obowiązek wymiany towaru na wolny od wad w przypadku uzasadnionych reklamacji, a nie każdych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

14. **§3 ust. 6 oraz §7 ust. 6:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu:

*„Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego.”*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

15. **§7 ust. 2 a)-d) i ust. 3:** Prosimy o modyfikację ww. postanowień umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto nie brutto.

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

16. **§7 ust. 2 pkt. a) i c):** Prosimy o zmianę ww. postanowień wzoru 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 Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

17. **§7 ust. 2 pkt. b) i ust. 3:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostałej do realizacji umowy, nie zaś od wartości umowy brutto.

W sytuacji gdy umowa dotyczy świadczeń ciągłych, a dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, odstępianie do umowy może dotyczyć niewielkiej partii odczynników, w konsekwencji zastrzeżenie kary umownej naliczanej od wynagrodzenia umownego brutto będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

18. **§7 ust. 2 pkt. e):** Zamawiający w odniesieniu do pakietu nr 8 i 9 wymaga transportu towaru środkiem transportu umożliwiającym monitorowanie temperatury. Prosimy zatem od wykreślenie ww. postanowienia w odniesieniu do pozostałych pakietów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje zapis **§7 ust. 2 pkt. e)** wzoru umowy następująco:

e) 200,00 zł za każdy przypadek dostawy niemonitorowanej pod względem temperatury (2-8 °C) w czasie transportu produktów i niepotwierdzonej wydrukiem z urządzenia monitorującego lub zapisami z elektronicznego urządzenia monitorującego **(dotyczy Pakietu nr 8 i 9)**

19. **§7 ust. 5:** Zwracamy uwagę na kwestię potrącania kar umownych z wynagrodzenia. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów. W konsekwencji prosimy o dodanie zapisu w brzmieniu:

„W takim wypadku potrącenie dokonane będzie przez pisemne oświadczenie złożone Wykonawcy przez Zamawiającego w terminie 14 dni od daty otrzymania faktury VAT. W przypadku złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o potrąceniu kwoty z tytułu naliczonych kar umownych, należne wynagrodzenie wypłacane Wykonawcy pomniejszone zostanie o tę kwotę”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dodaje w **§7 ust. 5** wzoru umowy zdanie:

„Potrącenie dokonane będzie na podstawie pisemnej noty księgowej złożonej Wykonawcy przez Zamawiającego w terminie 14 dni od daty wystawienia noty.”

20. **§8 ust. 2:** Prosimy o wyjaśnienie rozbieżności w zakresie terminu płatności za dostawy gdyż zgodnie z treścią Formularza ofertowego wynosi on 60 dni dla pozostałych pakietów, w stosunku do których termin płatności nie stanowi kryterium oceny ofert.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający prostuje omyłkę pisarską. Jednocześnie zamawiający modyfikuje treść wzoru umowy § 8 ust 2 i 3 następująco:

2. Zapłata za dostarczony towar następować będzie na podstawie faktur wystawionych przez Dostawcę przelewem bankowym na wskazane konto w terminie 60 dni \*\* od dnia dostarczenia faktury wystawionej na podstawie dostawy towaru zgodnego z zamówieniem. Podstawą do wystawienia faktury będzie potwierdzenie odbioru poszczególnych partii zamówionego towaru przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. \*\* w przypadku **Pakietów nr 5, 6, 8, 9, 10 termin płatności stanowi kryterium oceny ofert - termin płatności Zgodnie z ofertą Dostawcy (jednak nie krótszy niż 30 dni).**
3. Zapłata miesięcznego czynszu dzierżawnego następować będzie na podstawie faktur wystawionych przez Dostawcę na koniec każdego miesiąca dzierżawy, płatnych przelewem bankowym na wskazane konto w terminie do 60 dni \*\* od daty zakończenia każdego miesiąca dzierżawy aparatu. \*\* w przypadku **Pakietów nr 5, 6, 8, 9, 10 termin płatności stanowi kryterium oceny ofert - termin płatności Zgodnie z ofertą Dostawcy (jednak nie krótszy niż 30 dni).**

21. **§8 ust. 7:** Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:  
„zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający z modyfikował zapis **§8 ust. 7** następująco:

W przypadku zwłoki z zapłatą za daną dostawę lub zwłoki z zapłatą czynszu dzierżawnego i opłaty serwisowej Dostawca ma prawo do naliczania odsetek w wysokości określonej ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. \*

**Zestaw pytań nr 2 z dnia 04.05.2018r. :****1. Dotyczy Pakietu nr 2 i Pakietu nr 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników wynosił **co najmniej 5 miesięcy**, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest **zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego** dostępnym na stronie Wykonawcy?

Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 5 miesięcy, że będą one zawsze miały długi okres ważności.

Krew kontrolna jest natomiast materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, a dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**2. Dotyczy Zał. 1, Pakiet 7 - Paski do moczu, P-kt 3 i 27:**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie modułu do oceny osadu moczu o wydajności do 80 próbek na godzinę.

Z podanych przez Zamawiającego prognozowanych ilości wykonywanych badań w kontrakcie /17 000/ wynika, że moduł o niższej wydajności w pełni zabezpieczy potrzeby Zamawiającego i nie wpłynie znacząco na szybkość wykonywanych oznaczeń.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**3. Dotyczy Zał. 1, Pakiet 7 - Paski do moczu, p-kt 33:**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora z oprogramowaniem w języku angielskim, z jednoczesnym zastosowaniem wygodnych w użyciu, intuicyjnych i łatwych do interpretacji ikon na ekranie monitora oraz dostarczeniem instrukcji obsługi analizatora w języku polskim?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**4. Dotyczy Pakiet 7 - Paski do moczu:**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie średniej ilości oznaczeń z 1 opak., ze względu na zużycie przez analizator odczynników na konserwację, kontrolę czy dodatkowe płukania.

Wykonawca nie jest w stanie dokładnie oszacować wymaganych danych w ofercie, ze względu na zastosowaną technologię pomiarową w urządzeniu oraz nieznaną specyfikę pracy w samym laboratorium Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**5. Dotyczy Zał. 1, Pakiet 2 – hematologia:**

Prosimy o uściślenie, jaką ilość oznaczeń retikulocytów Zamawiający przewiduje wykonać w trakcie trwania kontraktu i w jakim trybie: CBC+RET czy CBC-DIFF+RET?

Pozwoli to Wykonawcom na dokładne oszacowanie ilości odczynników potrzebnych na wykonanie tego typu oznaczenia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający przewiduje w trybie CBC-DIFF+RET ok. 150 oznaczeń rocznie.

**6. Dotyczy Zał. 1, Pakiet 2 – hematologia, P-kt 11:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora posiadającego liniowość z próbki pierwotnej, bez wstępnego rozcieńczenia ani innego wstępnego przygotowania przed analizą?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, wymagane przez Zamawiającego liniowości dotyczą próbki pierwotnej, bez wstępnego rozcieńczenia ani innego wstępnego przygotowania przed analizą.

**7. Dotyczy Zał. 1, Pakiet 2 – hematologia, P-kt 23:**

Prosimy Zamawiającego o dokładne podanie danych dostawcy systemu informatycznego, do którego Wykonawcy winni zgłaszać się o podłączenie analizatora do laboratoryjnego systemu informatycznego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający używa systemu Eskulap Politechniki Poznańskiej obsługiwane przez firmę MEDHUB

**Zestaw pytań nr 3 z dnia 04.05.2018r.:****Dotyczy pakietu nr 1****Formularz ofertowy:**

1. Dotyczy formularza ofertowego pkt.10:  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, ulotki/instrukcje używania odczynników były dostarczone w wersji elektronicznej na płytach CD-Rom?  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie ww. dokumentów na płycie CD-R, ale ulotki i instrukcje używania mają być dostarczone również w wersji papierowej. Karty charakterystyk nie są wymagane w wersji papierowej.
2. Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia Zamawiającemu ulotki/instrukcje używania oraz kart charakterystyk substancji niebezpiecznych i proponujemy, aby Państwo skorzystali z dostępu do ww. dokumentów (aktualizowanych na bieżąco) bezpośrednio przez Internet.  
Każda ulotka zawiera ok. 10 -12 stron, a karta charakterystyk od 10-55 stron.  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Patrz. odp. na pyt. 1 .
3. Dotyczy formularza ofertowego pkt.11:  
Czy Zamawiający może podać minimalny zakresu wykonania umowy?  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Wskazano w OPZ.
4. Dotyczy Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP - grupa kapitałowa - wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp. 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 Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuści pod warunkiem, że Wykonawca wyraźnie wskaże, że nie należy do **żadnej** grupy kapitałowej. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że na Wykonawcy ciąży obowiązek zaktualizowania ww. załącznika w przypadku, gdyby po otwarciu ofert zmieniła się sytuacja Wykonawcy.

**Projekt umowy:**

5. Dotyczy pkt. 2 par. 1 projektu umowy :  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy i uruchomienia aparatu na 30 dni od daty zawarcia umowy?  
Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający nie wyraża zgody.
6. Dotyczy SIWZ, Rozdział III, pkt 1, podpunkt I) oraz par. 2 ust 2 projektu umowy  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostarczenia wyposażenia dodatkowego wynosił max. 30 dni od podpisania umowy o parametrach wyszczególnionych w poszczególnych Pakietach w Zał. 1A do SIWZ Formularzu asortymentowo-cenowym?  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający zmodyfikował wymagany termin dostawy wyposażenia dodatkowego – patrz: odp. na **pyt. 7** Zestaw pytań nr 1.
7. Dotyczy par. 2 ust. 4 projektu umowy:  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby standardowy termin dostawy poszczególnych partii towaru wynosił 5 dni roboczych od chwili złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem, natomiast dostawy pilne były realizowane w terminie do 3 dni roboczych?  
**Odpowiedź Zamawiającego:**  
Zamawiający dopuści. Patrz odp. na **pyt. 8** Zestaw pytań nr 1.
8. Dotyczy par. 2 ust. 4 projektu umowy:  
Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody aby każdorazowe potwierdzenie przyjęcia zamówienia było przesyłane drogą mailową? W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, prosimy o podanie adresu e-mailowego na który będą przesyłane potwierdzenia.

Uzasadnienie: Wykonawca posiada system, który automatycznie po wprowadzeniu zamówienia generuje raport i wysyła informację do Zamawiającego o przyjęciu zamówienia i przekazaniu go do realizacji.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmodyfikował zapis umowy w powyższym względzie – patrz odp. na **pytanie 8** Zestaw pyt. nr 1. Adres mailowy podany zostanie w umowie.

9. Dotyczy Rozdziału X. SIWZ pkt. 2:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z niniejszego punktu zdania „...*Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeśli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.*”, gdyż Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga wniesienia wadium.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **wykreśla** powyższy zapis.

10. Dotyczy par. 3 ust. 3 projektu umowy:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie tego zapisu projektu umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację zapisów SIWZ.

11. Dotyczy par. 3 ust. 5 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy na „Reklamacje zamówionego towaru oraz zgłoszenia o awarii aparatu składane będą faksem lub drogą e-mail.\*”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy projektu umowy par. 8 ust. 2 i 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy 60-dniowego terminu płatności dla wszystkich transakcji wynikających z umowy (dostawy odczynników i dzierżawa analizatorów – system finansowo-księgowy nie wykonawcy nie ma możliwości wprowadzenia dwóch różnych terminów płatności dla tego samego klienta)

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający poprawił omyłkę pisarską – patrz Zest. pytań nr 1 odpowiedź na **pyt. 20**.

13. Dotyczy projektu umowy par. 8 ust. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

### **Parametry graniczne**

14. Dotyczy pk. 15 opisu parametrów granicznych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczana wraz z analizatorami była w wersji elektronicznej na płycie CD-Rom?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie również na płycie CD-R, ale wymaga też wersji papierowej.

### **Parametry oceniane:**

15. Czy Zamawiający uzna warunek „Kalibracja i rekalkibracja met. Immunochemicznych przy użyciu nie więcej niż 2 kalibratorów” za spełniony, w momencie gdy część odczynników immunochemicznych będzie wymagało kalibracji 6 punktowych, bez potrzeby rekalkibracji w trakcie ich użytkowania z wyjątkiem odczynników do oznaczania witaminy D oraz Prokalcytoniny?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie, nie uzna. Oceny spełnienia warunku zamawiający dokonuje na etapie badania ofert, a nie udzielania wyjaśnień.

### **Część immunochemiczna systemu zintegrowanego**

16. Dotyczy punktu 25.

Czy Zamawiający zgodzi się, aby zaoferowana ilość kalibratorów immunochemicznych była odnoszona do wymagań kalibracji/rekalibracji odczynników (stabilność kalibracji odczynnika) a ilość kontroli była kalkulowana z uwzględnieniem możliwości podziału wymienionych i ich mrożenia?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**WARUNKI DODATKOWE BEZWZGLĘDNI WYMAGANE:**

17. Dotyczy pkt. 11.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie odczynnika do oznaczania parametru D-Dimer, posiadającego certyfikat FDA K510, charakteryzującego się uniwersalnym zastosowaniem na różne platformy analizatorów biochemicznych, z dedykowanymi dla w/w. odczynnika kalibratorami i kontrolami?

Uzasadnienie: Zaoferowany odczynnik zostanie zaaplikowany na oferowaną część biochemiczną platformy zintegrowaną zgodnie z zaleceniami producenta analizatora oraz odczynnika.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

18. Zamawiający w punktach 14 i 15 wymaga:

„min. 24 m-ce lub okres gwarancji producenta (w przypadku gdy gwarancja producenta jest dłuższa). W okresie gwarancji Wykonawca zapewnia pełny serwis sprzętu na warunkach określonych w umowie”

Zamawiający planuje podpisać umowę w zakresie Dostawy odczynników, akcesoriów, materiałów kontrolnych i kalibratorów wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu biochemiczno-immunochemicznego na 12 miesięcy. W związku z tym prosimy o zmianę wymagania 24 miesięcy gwarancji producenta na 12 miesięcy gwarancji producenta od daty instalacji.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

19. Dotyczy opis dwóch fabrycznie nowe chłodziarek laboratoryjnych witrynowych do przechowywania odczynników.

Z powodu częstych zmian oferowanych produktów na rynku, niemożliwy jest aktualnie zakup wyspecyfikowanego sprzętu chłodniczego. Oferowane na rynku chłodziarki mogą się nieznacznie różnić parametrami, nie wpływając równocześnie na komfort pracy Zamawiającego. Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie chłodziarek laboratoryjnych o wyspecyfikowanych poniżej parametrach:

|                                 |                                      |
|---------------------------------|--------------------------------------|
| Pojemność brutto/netto łącznie  | 378/359 l                            |
| Wymiary zewnętrzne w mm (SxGxW) | 600/610/1800                         |
| Wymiary wewnętrzne w mm (SxGxW) | 470/440/1612                         |
| Zużycie energii w ciągu 365 dni | 465 kWh                              |
| Poziom głośności w dB           | 48 dB(A)                             |
| System chłodzenia               | dynamiczne                           |
| Metoda odszraniania             | automatyczne                         |
| Zakres temperatury              | +1°C do +15°C                        |
| Materiał obudowy / kolor        | stal / srebrny                       |
| Materiał drzwi / pokrywy        | Drzwi ze szkła izolacyjnego          |
| Materiał wnętrza                | tworzywo sztuczne biały              |
| Sterowanie                      | Sterowanie mechaniczne               |
| Wskaźnik temperatury            | na zewnątrz cyfrowy                  |
| Oświetlenie                     | LED                                  |
| Regulowane półki                | 5                                    |
| Materiał półek                  | ruszty powlekane tworzywem sztucznym |
| Maksymalne obciążenie półek     | 45 kg                                |
| Uchwyt                          | Ergonomiczny uchwyt drążkowy         |
| Zamek                           | w wyposażeniu                        |
| Samodomknięcie drzwi            | tak                                  |
| Kierunek otwierania drzwi       | prawy wymienne                       |



**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści pod warunkiem, że posiada możliwość zaprogramowania zakresu temperatur pracy i alarm akustyczny przekroczenia zaprogramowanego zakresu temperatur.

**Zestaw pytań nr 4 z dnia 04.05.2018r.:**

Wnosimy o zmianę siwz w załączniku nr 1A pakiet nr 8 . pkt 11 *Każda seria wprowadzanych do obrotu odczynników musi mieć świadectwo jakości wydane przez laboratorium wyznaczone przez jednostkę notyfikowaną **poprzez wskazanie, że świadectwo kontroli jakości musi być wydane przez producenta***.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (tekst jednolity Dz.U. 2013 poz. 1127) świadectwa kontroli jakości dla jakiegokolwiek produktu medycznego nie może wydać strona trzecia czyli podmiot inny niż producent. Tylko organizacja producenta ponosi odpowiedzialność za produkt i dokumenty towarzyszące produktowi medycznemu do diagnostyki IVD.

Wnosimy o zmianę siwz

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający zmienia zapis w załączniku nr 1A pakiet nr 8. pkt 11 na następujący:**

*„Każda seria wprowadzanych do obrotu odczynników musi mieć świadectwo jakości wydane przez laboratorium wyznaczone przez jednostkę notyfikowaną” na „Każda seria wprowadzanych do obrotu odczynników musi mieć świadectwo jakości wydane przez laboratorium producenta”*

**Zestaw pytań nr 5 z dnia 04.05.2018r.:**

1. 14. *Po podpisaniu umowy Wykonawca przekaże Zamawiającemu następujące dokumenty:*
  - a) *ze wskazaniem autoryzowanego serwisu technicznego, który zapewni pełną obsługę posiadanego sprzętu*
  - b) *uprawnienia (autoryzacji) producenta dla wskazanego serwisu technicznego.*
  - c) *Wykazu dostawców części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę wyrobu - podstawa - art. 90 ust. 3 ustawy z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010.107.679) wykazu podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa - które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika art. 90 ust. 4 ustawy z dnia 20.05.2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010.107.679)*

Wnosimy o zmianę siwz która posiada wadę uniemożliwiającą podpisanie ważnej umowy na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych poprzez wykreślenie w/w wymagania.

Zamawiający wymaga od wykonawców innych niż BioRad (właściciel marki DiaMed) aby spełnili wymagania art. 90 ustawy o wyrobach medycznych dotyczącego zainstalowania i serwisowania sprzętu . Zgodnie z art. 90 to na dostawcy czyli DiaHem który na rzecz Szpitala zbył prawa do sprzętu ciąży obowiązek wskazany w siwz (jak zacytowano powyżej).

Wnosimy o zmianę siwz. Zamawiający może ogłosić Przetarg na usługi serwisowania sprzętu (wirówki i inkubatora) posiadanego lecz nie może wymuszać na wykonawcach aby nieodpłatnie przejęli obowiązki innego dostawy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający posiada sprzęt i wymaga odczynników do posiadanego sprzętu oraz backup-u do posiadanego systemu, który musi spełniać wszelkie wymagania pełnej walidacji tego systemu przeprowadzonej przez producenta.

2. Czy Zamawiający dedykuje postępowanie wykonawcy DiaHem? - a jeśli tak to prosimy o uzasadnienie zgodnie z obowiązującym Prawem Zamówień Publicznych. Przy czym prosimy nie stosować odpowiedzi : *zgodnie z siwz* (bowiem nie ma ona charakteru wyjaśnienia tylko zbycia wniosku)

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dedykuje postępowania żadnemu Wykonawcy. W przypadku ustanawiania tak znaczących zarzutów, pytający winien miast zarzutów kształtowanych insynuacjami i pomówieniami, wnieść odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej zgodnie z zapisami SIWZ. Prosimy o zaprzestanie tak niegodnych profesjonalistów praktyk.

3. wnosimy o zmianę tytułu cytat: Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań w serologii transfuzjologicznej do systemu DiaHem będącego własnością zamawiającego wraz z dzierżawą oprogramowania do obsługi pracowni serologii i banku krwi oraz dzierżawą systemu (wirówka + inkubator)

stanowiącego backup dla istniejącego systemu oraz bezpłatnym serwisem sprzętu i aparatury na 12 miesięcy - (II.)

Tytuł sugeruje dedykowanie przetargu nieograniczonego firmie DiaHem która nie jest producentem tylko dystrybutorem.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający jest właścicielem systemu DiaMed-ID Micro Typing System. Do tegoż systemu, będącego własnością Zamawiającego, zamawia właśnie odczynniki i materiały zużywalne do badań w serologii transfuzjologicznej - o czym wyłącznie informuje Wykonawców (art. 29 uPzp).**

Zamawiający nie dedykuje postępowania żadnemu Wykonawcy. W przypadku ustanawiania tak znaczących zarzutów, pytający winien mieć zarzutów kształtowanych insynuacjami i pomówieniami, wnieść odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej zgodnie z zapisami SIWZ. Prosimy o zaprzestanie tak niegodnych profesjonalistów praktyk.

**Jednocześnie Zamawiający poprawił omyłkę pisarską w nazwie pakietu:  
Zmodyfikowana nazwa Pakietu nr 9:**

PAKIET Nr 9 Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań w serologii transfuzjologicznej do systemu **DiaMed-ID Micro Typing System** będącego własnością zamawiającego wraz z dzierżawą oprogramowania do obsługi pracowni serologii i banku krwi oraz dzierżawą systemu (wirówka + inkubator) stanowiącego backup dla istniejącego systemu oraz bezpłatnym serwisem sprzętu i aparatury na 12 miesięcy - (II.).

Jednocześnie Zamawiający informuje o poprawieniu numeracji poz. w Pakiecie nr 9 oraz zmianie nazwy poz. 8

Jest: 6a, 6c, 6d,

Winno być: 6a, 6b, 6c.

Poz. 8. Diluent (było Diluent 2)

**Poprawiony** Pakiet nr 9 i załącznik do pakietu nr 9 Zamawiający zamieści na stronie internetowej.

4. Zamawiający wymaga cytata *Dostawa transportem monitorowanym pod względem temperatury 2-8 st. C potwierdzona wydrukiem. Wydruk z poprzednich dostaw jako załącznik do oferty (na wezwanie zamawiającego).* Prosimy o zmianę bowiem karty i odczynniki przechowuje się w temperaturze pokojowej a nie od 2 do 8 st C. poprzez dopisanie : jeśli wymagane.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga dostawa transportem monitorowanym pod względem temperatury 2-8 st. C potwierdzonej wydrukiem dla **pakietu nr 8 poz.1** i dla **pakietu nr 9 poz. 6a i 6c** (numeracja Pakietu nr 9 przed modyfikacją była 6a i 6d).

5. wnosimy o zmianę siwz: jak wskazano poniżej:

Jest: *Zamawiający wymaga, aby zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych („Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania”) oferowane produkty (odczynniki) były zgodne z instrukcjami użycia wyrobów medycznych, do których prowadzone jest postępowanie, tj: ID-Centrifuge 12 SII; ID-Incubator 37 SI; ID-Pipetor FP4*

*Powinno być: Zamawiający wymaga, aby zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych („Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania”) oferowane produkty (odczynniki) były zgodne z instrukcjami użycia wyrobów medycznych,*

**Uzasadnienie;**

Zamawiający wymaga dostawy w formie dzierżawy :

**wirówka serologiczna na minimum 12 miejsc - 1 szt. inkubator - 1 szt.**

**Strona użyczająca sprzęt w formie dzierżawy jest nadal właścicielem sprzętu i ponosi odpowiedzialność zgodnie z umową (wzór ) oraz art. 90 ustawy o wyrobach medycznych.**

Nie wyrażamy zgody na obarczanie potencjalnego wykonawcy obowiązkami firmy DiaHem wynikającymi z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych. Obowiązki z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych jesteśmy zobowiązani spełnić w stosunku do zaoferowanego (dzierżawionego ) sprzętu . Nie możemy być odpowiedzialni za sprzęt DiaHem bowiem nie jesteśmy stroną umowy zbycia sprzętu *ID-Centrifuge 12 SII; ID-Incubator 37 SI; ID-Pipetor FP4* co wprost wynika z kodeksu cywilnego.

Jeśli firma DiaHem odnotowała przychód za Sprzedaży sprzętu do Zamawiającego to powinna spełnić obowiązki posprzedażowe. Jeśli Szpital podpisał wadliwą umowę i nie zadbał o swoje interesy to strona trzecia nie może być zmuszana do spełnienia nieodpłatnego świadczenia serwisowania sprzętu którego nie dostarczyła

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga nieodpłatnych usług. Wynagrodzenie Wykonawcy należy ująć w cenie oferty – zgodnie z SIWZ.

**Zestaw pytań nr 6 z dnia 04.05.2018r.:**

**Wnosimy o zmianę siwz lub unieważnienie postępowania w zakresie pakietu nr 9 jako niezgodnego z Pzp , Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r**

1. **Zamawiający wymaga:** Wymagane jest załączenie do oferty oświadczenia producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym systemem.

Zapis jest niezgodny z art. 30 ust 5 Pzp bowiem to wykonawca zobowiązany jest do udowodnienia, że zaoferowany produkt jest równoważny jeśli Zamawiający nie określił parametrów równoważności. Zamawiający wymusza na oferentach aby złożył ofertę wraz z firmą DiaHem oraz uzyskał odpłatnie akceptację konkurencji. Nakłanianie do zmywy przetargowej jest przestępstwem przeciwko obrotowi gospodarczemu:

**Art. 305. § 1.** Kto, w celu osiągnięcia korzyści majątkowej, udaremnia lub utrudnia przetarg publiczny albo wchodzi w porozumienie z inną osobą działając na szkodę właściciela mienia albo osoby lub instytucji, na rzecz której przetarg jest dokonywany, podlega karze pozbawienia wolności do lat 3.

**§ 2.** Tej samej karze podlega, kto w związku z publicznym przetargiem rozpowszechnia informacje lub przemilcza istotne okoliczności mające znaczenie dla zawarcia umowy będącej przedmiotem przetargu albo wchodzi w porozumienie z inną osobą, działając na szkodę właściciela mienia albo osoby lub instytucji, na rzecz której przetarg jest dokonywany.

**§ 3.** Jeżeli pokrzywdzonym nie jest Skarb Państwa, ściganie przestępstwa określonego w § 1 lub 2 następuje na wniosek pokrzywdzonego.

*W związku z powyższym wnosimy o odstąpienie od wymagania załączenia opinii producenta sprzętu: ID-Centrifuge 12 SII; ID-Incubator 37 SI; ID-Pipetor FP4 ponieważ chcemy wykonać umowę samodzielnie bez udziału firmy DiaHem lub innej do czego mamy pełne prawo. Zamawiający nie może utrudniać złożenia oferty uzależniając wykonawców od interesów wymienionej w siwz firmy DiaHem tylko dlatego, że dotychczas z nim współpracował. Jakikolwiek preferencje co do pochodzenia towaru i wymuszania kontaktów z drugim wykonawcom (oferentem) jest karane z KK oraz KC.*

**Przychylność względem innego oferenta niż dotychczasowy pozwoli Zamawiającemu na pozyskanie 2 ofert a nie tylko 1 z wysokimi cenami.**

*W dobie niedofinansowania służby zdrowia działanie w celu podpisania o 30% droższej oferty nie jest zrozumiałym dlatego wnosimy jak na wstępie i mamy nadzieję ,że Zamawiający skoryguje siwz.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający informuje, iż w trybie przepisu art. 38 ust. 1 Wykonawcy przysługuje wnoszenie zapytań do zapisów SIWZ i zał. do SIWZ (wnioski o wyjaśnienie), a nie wnoszenie żądania unieważnienia postępowania i stawiania zarzutów. W przypadku ustanawiania tak znaczących zarzutów, pytający winien miast zarzutów kształtowanych insynuacjami i pomówieniami, wnieść odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej zgodnie z zapisami SIWZ.

2. **Zamawiający wymaga opinii powołując się na ustawę z dn. 22 sierpnia 1997r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. 2017 poz. 1371, z późn. zm.), cytat**

*Do oferty załączyć pozytywną opinię o oferowanych testach mikrokolumnowych z IHIT w Warszawie - jednostki stanowiącej w Polsce, na podstawie ustawy z dn. 22 sierpnia 1997r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. 2017 poz. 1371, z późn. zm.), obowiązujące przepisy w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi*

- SIWZ posiada zatem wadę ponieważ opinie Zamawiający może wymagać tylko na podstawie Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy ..
- Powołanie się na : *ustawę z dn. 22 sierpnia 1997r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. 2017 poz. 1371, z późn. zm.), obowiązujące przepisy w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi* jest wadliwe ponieważ Zamawiający nie jest RCKiK i ustawa go nie obowiązuje.
- Komisja Europejska zakazała Ministrowi Zdrowia wymagać opinii IHIT w Warszawie dla produktów z CE (co można potwierdzić w MZ).

- d) IHiT Warszawa nie ma możliwości „stanowić”, ponieważ nie ma możliwości ustanawiać prawa w Polsce.

Wnosimy o korektę poprzez wykreślenie zwrotu: *jednostki stanowiącej w Polsce, na podstawie ustawy z dn. 22 sierpnia 1997r. o publicznej służbie krwi (Dz.U. 2017 poz. 1371, z późn. zm.), obowiązujące przepisy w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający **rezygnuje** z żądania opinii IHiT o oferowanych testach mikrokolumnowych.

**Zestaw pytań nr 7 z dnia 04.05.2018r.:**

**Pytanie 1** Dot. PAKIET Nr 6 Dostawa odczynników do metod manualnych na 12 miesięcy – testy poz. nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie testu czułości analitycznej 40 ng/ml ? Uzasadnienie: Pragniemy zwrócić uwagę, iż zalecanym parametrem w badaniach obecności krwi w kale jest stosowanie jednostki ug hemoglobiny / g kału, aniżeli ng hemoglobiny / ml buforu. Test cut-off 40 ng / ml w badaniach wykazuje czułość diagnostyczną na poziomie 97,3% oraz swoistość diagnostyczną 98,4% co odpowiada 2 ug / g kału. Zwiększając czułość testu do wymaganej przez Zamawiającego tj. 10 ng/ml analogicznie otrzymujemy 0,5 µg/g kału, co skutkuje pojawieniem się ogromnej ilości wyników fałszywie dodatnich. Użycie zbyt czułego testu skutkuje dodatkowymi kosztami związanymi z koniecznością przeprowadzenia kolejnych badań będących następstwem dodatniego wyniku (często fałszywie dodatniego.), którym jest kolonoskopia - badanie kosztowne oraz inwazyjne dla pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

2. Jednocześnie zwracamy się o możliwość wyceny w osobnym wierszu aplikatora do pobierania próbek kału, jeśli takowy nie jest zawarty w zestawie.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga aplikatora, który jest częścią butelki z buforem.

**Pytanie 2** Dot. PAKIET Nr 6 Dostawa odczynników do metod manualnych na 12 miesięcy – testy poz. nr 2

1. Czy Zamawiający dopuści czułość dla benzodiazepiny min. 300ng/ml?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zgodnie z SIWZ.

2. Jednocześnie zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści testy (zestaw 10-parametrów na jednej kasetce) konfekcjonowane po 25 sztuk/op.?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

**Zestaw pytań nr 8 z dnia 07.05.2018r.:**

dot. PAKIET Nr 9 - Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań w serologii transfuzjologicznej do systemu DiaHem będącego własnością zamawiającego wraz z dzierżawą oprogramowania do obsługi pracowni serologii i banku krwi oraz dzierżawą systemu (wirówka + inkubator) stanowiącego backup dla istniejącego systemu oraz bezpłatnym serwisem sprzętu i aparatury na 12 miesięcy - (II.)

1. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt 8 granicznych parametrów jakościowo-technicznych, Zamawiający dopuszcza nakłuwacze do pobierania krwi z drenów, pochodzące od innego producenta niż wszystkie inne oferowane odczynniki?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o doprecyzowanie, że oprogramowanie do prowadzenia pracowni immunologii transfuzjologicznej i banku krwi z polskojęzycznym oprogramowaniem własnym i zestawem komputerowym z drukarką laserową może, podobnie jak w przypadku nakłuwaczy, pochodzić od innego producenta niż pozostałe oferowane produkty?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza, że oprogramowanie do prowadzenia pracowni immunologii transfuzjologicznej i banku krwi z polskojęzycznym oprogramowaniem własnym i zestawem komputerowym z drukarką laserową może pochodzić od innego producenta niż pozostałe oferowane produkty.

3. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z brzmieniem pkt 9 warunków dodatkowych bezwzględnie wymaganych „Dostawa produktów wg harmonogramu na dany rok”, Zamawiający w zakresie pakietu 9 oczekuje dostaw sukcesywnych, średnio raz na miesiąc, uwzględniającego cykl produkcyjny wyrobów wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok, przy jednoczesnym zapewnieniu możliwości dostaw pilnych „na cito” z terminem realizacji do 3 dni roboczych od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza.

4. Czy Zamawiający dopuści dla kart do potwierdzeń grup krwi termin ważności po dostawie wynoszący min. 9 miesięcy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy o potwierdzenie, czy wymóg, o którym mowa w pkt 1 rozdz. III SIWZ Przedmiot zamówienia „Oferowany przez Wykonawcę towar (aparaty, odczynniki i materiały eksploatacyjne) musi posiadać aktualne zezwolenia do stosowania w Polsce – zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.) **oraz posiadać stosowne certyfikaty CE i deklaracje zgodności**”

- a) odnośnie posiadania deklaracji zgodności - dotyczy produktów stanowiących zgodnie z klasyfikacją producenta wyroby medyczne czyli nie dotyczy końcówek do pipet, zestawu do zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości, przyrządu do bezpiecznego przebijania wężyków z krwią (nakłuwaczy) oraz oprogramowania do prowadzenia pracowni immunologii transfuzjologicznej i banku krwi z polskojęzycznym oprogramowaniem własnym i zestawem komputerowym z drukarką laserową?
- b) odnośnie posiadania certyfikatów CE (certyfikatu jednostki notyfikowanej) – dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, które zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U.2013.1127), zostały zaklasyfikowane do listy A lub listy B? Zwracamy uwagę, że dla wyrobów medycznych z poza listy A lub B oraz produktów nie będących wyrobami medycznymi nie ma obowiązku uczestnictwa jednostek notyfikowanych przy ocenie zgodności.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza.

6. Prosimy o potwierdzenie, czy dla wyrobu: „Zestaw krwi kontrolnej do codziennej kontroli jakości wymaganej przepisami (stężenie przeciwciał anty D 0,05 IU/ml)”, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U.2013.1127), Zamawiający wymaga posiadania certyfikatu CE (certyfikatu jednostki notyfikowanej)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga posiadania certyfikatu CE (certyfikatu jednostki notyfikowanej)

7. Czy zgodnie z brzmieniem pkt 14 warunków dodatkowych bezwzględnie wymaganych, Zamawiający wymaga aby obsługa serwisowa posiadanego przez Zamawiającego sprzętu odbywała się przez autoryzowany serwis producenta posiadanych urządzeń, którym winien dysponować Wykonawca?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga, aby obsługa serwisowa posiadanego przez Zamawiającego sprzętu odbywała się przez autoryzowany serwis producenta posiadanych urządzeń, którym winien dysponować Wykonawca.

8. Prosimy o doprecyzowanie czy zgodnie z wymogiem „Odczynniki – gotowe do użycia”, Zamawiający wymaga kart fabrycznie wypełnionych odpowiednimi odczynnikami przez producenta?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga kart fabrycznie wypełnionych odpowiednimi odczynnikami przez producenta.

**Zestaw pytań nr 9 z dnia 07.05.2018r.:**

pytania dot. Pakietu nr 4:

1. Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania fibrynogenu wyliczanego z PT z jednoczesnym zaoferowaniem dodatkowej ilości odczynników do oznaczenia fibrynogenu metodą Clausa? Prosimy o określenie o jaką ilość należy w kalkulacji zwiększyć ilość oznaczeń Fibrynogenu met. Clausa.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy w podanej ilości oznaczeń na 12 miesięcy zostały uwzględnione również badania kontrolne?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zostały uwzględnione badania kontrolne.

3. Czy Zamawiający dopuści odczynnik do D-dimerów stabilny 14 dni po otwarciu na pokładzie analizatora? Wielkość fiolki gwarantuje całkowite zużycie odczynnika.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

W związku modyfikacjami dokonanyymi odpowiedziami na pytania Wykonawców, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) informuje o dokonanej modyfikacji treści następujących dokumentów składających się na SIWZ:

- SIWZ
- Formularz asortymentowo-cenowy Zał. 1A do SIWZ
- Wzór umowy Zał. nr 5 do SIWZ
- Formularz ofertowy Zał. nr 1 do SIWZ (w zakresie nazwy Pakietu nr 9).

Jednocześnie informuję, że w celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji, Zamawiający ustala termin składania ofert na dzień **15 maja 2018r.** do godz. **10:00**. W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia **15 maja 2018r.** o godz. **10:00**
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **15 maja 2018r.** o godz. **10:15**

Miejsce składania ofert pozostaje bez zmian.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
imienia doktora Kazimierza Hologii  
w Nowym Tomyszu  
mgr Janusz Nowak