

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

Częstochowa, dnia 26-10-2016r.

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
**DOSTAWA ODCZYNNIKÓW I MATERIAŁÓW EKSPLOATACYJNYCH WRAZ
Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW I URZĄDZEŃ ORAZ TESTÓW, ODCZYNNIKÓW
AKCESORIÓW I MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH DO ANALIZATORÓW BĘDĄCYCH
WŁASNOŚCIĄ ZAMAWIAJĄCEGO**

Znak sprawy: DAZ.26.087.2016
L.dz. 2732/16

Wyjaśnienia Nr 2 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zmianami) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1:

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, Część nr 4 tabela 3 - Specyfikacja techniczna, pkt. 1

Czy Zamawiający w określeniu „ilościowe wyniki” ma na myśli wyniki dla ilościowych testów immunoenzymatycznych z min. 3 kontrolami pozytywnymi i 1 negatywną, indywidualną kalibracją dla każdego testu oraz dokładnym liczbowym określeniem stężenia przeciwciał w międzynarodowej jednostce kU/l i dodatkowo przyporządkowaniem do standardowych 6 klas RAST?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, Część nr 4 tabela 3 - Specyfikacja techniczna, pkt. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby kalibracja wykonywana była dla każdego testu indywidualnie w czasie rzeczywistym?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, Część nr 4 tabela 3 - Specyfikacja techniczna, pkt. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy test posiadał min. 3 kontrole pozytywne oraz 1 negatywną?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 4

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, Część nr 4 tabela 3 - Specyfikacja techniczna, pkt. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby program automatycznie identyfikował rodzaje paneli?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 5: Dotyczy SIWZ, Formularz Ofertowy – Załącznik nr 1 do SIWZ:

Punkt 4: Prosimy o zmianę użytego sformułowania „od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT” na zwrot „od daty wystawienia faktury VAT”.

Dotychczasowy zapis powoduje, iż niemożliwe jest bezpośrednio ustalenie daty powstania obowiązku podatkowego oraz dokładne określenie początku biegu terminu płatności. Ponadto zgodnie z art. 8 ust. 5 ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. w sytuacji gdy nie jest możliwe ustalenie daty otrzymania faktury za dostawę towaru, termin zapłaty może być liczony od dnia otrzymania przez towaru, co może wpłynąć na skrócenie biegu terminu płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania 6: Dotyczy SIWZ, Wzór umowy – Załącznik nr 5 do SIWZ:

1. §4 ust. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby do każdej dostawy nie była dołączana faktura VAT z wyszczególnieniem ilości oraz asortymentu?

Przedmiot zamówienia jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro, w którym pracownik Wykonawcy wystawia faktury VAT po dostarczeniu przedmiotu zamówienia. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona

Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą po wykonaniu zamówienia. Jeżeli tak prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez wykreślenie zwrotu „wraz z fakturą VAT” oraz wykreślenie postanowienia §6 ust. 1 pkt. 5) oraz §8 ust. 11 wzoru umowy.

Ewentualnie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w dniu dostawy elektronicznej faktury VAT na wskazany przez Zamawiającego adres poczty elektronicznej?

Odpowiedź: W odpowiedzi w §4 ust. 1, w §6 ust. 1 pkt. 5), w §8 ust. 11 otrzymują brzmienie:

„§4 ust. 1. Dostawy przedmiotu zamówienia wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dni roboczych (nie dłuższym niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną. W przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia z dokumentem potwierdzającym ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru, Wykonawca jest zobowiązany do przesłania faktur VAT pocztą.”

„§6 ust.1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

pkt. 5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktur VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

„§8 ust.11. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktur VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę.

2. §4: Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień. Proponujemy następujący zapis:

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

Powyższy zapis umożliwi zapewnić pod względem technicznym ciągłości dostaw do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. §4 ust. 7 pkt. 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności dla kontroli hematologicznych był nie krótszy niż 2 miesiące od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego? Krew kontrolna do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii jest materiałem o krótkim okresie ważności, ale dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

Odpowiedź: W odpowiedzi w §4 ust. 7 pkt.2) otrzymuje brzmienie:

„7. Termin przydatności do użycia/ważności:

2) dla kontroli hematologicznych nie krótszy niż 2 miesiące od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego – dotyczy części Nr 2”;

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę.

4. §4 ust. 7 pkt. 3): Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności dla materiałów eksploatacyjnych, zużywalnych wynosił nie krócej niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego?

Odpowiedź: W odpowiedzi w §4 ust. 7 pkt.3) otrzymuje brzmienie:

„7. Termin przydatności do użycia/ważności:

3) dla materiałów eksploatacyjnych, materiałów zużywalnych nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego Zamawiającego.

5. §5 ust. 4 pkt. 1): Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „za wyjątkiem okoliczności, gdy konieczność dokonania napraw powstała z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy. Wówczas koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. §5 ust. 6: Prosimy o uzupełnienie postanowienia wzoru umowy zapisem w brzmieniu:
„i warunkami eksploatacji zawartymi w instrukcji obsługi producenta analizatora hematologicznego”.

Odpowiedź: W odpowiedzi w §5 ust. 6 otrzymuje brzmienie:

„6. Zamawiający zobowiązuje się do użytkowania urządzeń zgodnie z jego przeznaczeniem i warunkami eksploatacji zawartymi w instrukcji obsługi producenta analizatora hematologicznego.” – części Nr 2.

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

7. §7 ust. 2 pkt. 1): Prosimy o zmianę użytego sformułowania „od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną” na zwrot „od dnia uznania reklamacji za zasadną”.

Zapis w dotychczasowym brzmieniu narzuca Wykonawcy obowiązek wymiany towaru na wolny do 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 wadliwego przedmiotu umowy tylko w przypadku uzasadnionych reklamacji, a nie każdych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. §8 ust. 3: Prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu „w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT” wyrażeniem „w terminie do 60 dni od dnia wystawienia faktury. Jeżeli Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. §8 ust. 5: 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: W odpowiedzi w §8 ust. 5 otrzymuje brzmienie

„5. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia usług objętych niniejszą umową. W przypadku opóźnienia w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

10. §8 ust. 8 i 9: Prosimy o wykreślenie ww. postanowienia wzoru umowy, gdyż naruszają one prawo wierzycieli do ochrony swoich praw w razie niewypłacalności dłużnika, dodatkowo należy wskazać, iż zastrzeżenie kary umownej w tym przypadku jest rażąco wygórowane. Zamawiający nie ponosi szkody, aby było usprawiedliwione żądanie przez niego zapłaty kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

11. §9 ust. 2: 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: W odpowiedzi w §9 ust. 2 otrzymuje brzmienie:

„2. W przypadku, gdy Wykonawca nie jest w stanie dostarczyć przedmiotu umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego dostawcy w ilości i asortymencie dostawy niezrealizowanej (zakup zastępczy). Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego.”

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

12. §11 ust. 1 pkt. 1) – 4): Prosimy o zmianę ww. postanowień projektu umowy poprzez zastąpienie użytego sformułowania „za każdy dzień opóźnienia” zwrotem „za każdy dzień zwłoki”.

Opóźnienie oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, podczas gdy zwłoka (tzw. kwalifikowane opóźnienie) oznacza uchybienie terminowi spowodowane przyczynami, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność. Zdaniem Wykonawcy karę umowną należy kwalifikować jako zryczałtowane odszkodowanie, przy czym przesłanką warunkującą zapłatę tegoż odszkodowania mogą być wyłącznie okoliczności, za które dłużnik (w niniejszej sprawie Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z tych przyczyn kara umowna nie może być zastrzegana na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Stąd też Wykonawca wnosi o zastąpienie pojęcia: „opóźnienia” określeniem „zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

13. §11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie wysokości kar w wartości netto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. §11: Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 10% wartości netto od niezrealizowanego przedmiotu zamówienia w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. §11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

"Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto, określonej w §3 ust. 3 niniejszej umowy".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

16. §13: Prosimy o modyfikację ww. postanowienia na zapis w brzmieniu:

„Każdej ze Stron przysługuje możliwość wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia po uprzednim pisemnym poinformowaniu drugiej Strony”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

17. Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiającego w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2014 r. poz. 1182 ze zm.) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U. Nr 182, poz. 1228ze zm.), w tym w szczególności do:

a) ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw,

b) przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,

c) zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy

d) zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zamawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii,

e) niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.

2. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy.

3.Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność Wykonawcy za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez Zamawiającego z zachowaniem 14dniowego okresu wypowiedzenia.

Odpowiedź: Zamawiający dodaje do Załącznika Nr 5 do SIWZ (wzór umowy) Załącznik Nr 4 do umowy tj. „wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych”. Do §14 dodaje się ust. 3 o brzmieniu:

„3. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.”
Zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

Pytania 7:

1. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2:

Prosimy o sprecyzowanie sposobu prowadzenia kontroli wewnątrzlaboratoryjnej: codziennie na 3 poziomach (Tabela 1) czy 2 poziomy (Tabela 3 pkt 12)?

Odpowiedź: Codziennie 2 poziomy.

2. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 2:

Czy Zamawiający wymaga wydajności 60 oznaczeń zarówno dla trybu CBC (MF) i trybu CBC+DIFF(MF 5DIFF)?

Odpowiedź: TAK.

3. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 13:

Czy Zamawiający ma na myśli, że Wykonawca ma zapewnić udział w zewnętrznej międzynarodowej kontroli producenta aparatu z wykorzystaniem krwi kontrolnej do codziennej wewnętrznej kontroli?

Odpowiedź: Wykonawca zapewnia udział w zewnętrznej międzynarodowej kontroli z wykorzystaniem materiału kontrolnego oferowanego przez organizatora sprawdzianu.

4. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 14:

Czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie gdzie analizator jest wyposażony w komputer zewnętrzny i przez niego jest podłączony do LIS, gdzie komputer ten wraz z analizatorem jest nieodłączną częścią zestawu, nie zawiera żadnych innych aplikacji niż oprogramowanie niezbędne do funkcjonowania aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 15:

Czy Zamawiający dopuści wczytywanie parametrów krwi kontrolnej z płyty CD?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 22:

Czy Zamawiający wymaga oszczędności odczynników w trybie CBC w stosunku do trybu CBC+DIFF?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

7. Dotyczy Załącznik nr 2, część nr 2, Tabela 3, pkt 31:

Czy Zamawiający dopuści analizator bez oprogramowania w języku polskim, lecz z intuicyjną obsługą w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 8:

1. Ad. pkt. 1 parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający wymaga, aby obok wymienionych elementów, także materiały kontrolne znajdowały się w opisanym w pkt 1 zintegrowanym wymiennym wkładzie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający pod pojęciem „wszystkie odczynniki” rozumie również materiały kontrolne.

2. Ad. pkt. 18 parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kapilar o objętości 150 mikrolitrów pozwalającej na wykonanie pełnego panelu wymaganych oznaczeń na oferowanym analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wymagający każdorazowej walidacji nowej kasety przy jej wymianie (jedynie raz na 30 dni) za pomocą specjalnego dedykowanego materiału w celu wykluczenia uszkodzenia kasety oraz błędów całego systemu przed jego uruchomieniem? Czynność ta gwarantuje najwyższą jakość wyników i wykluczenie błędów w fazie analitycznej na poziomie 97%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający zechce doprecyzować liczbę żądanych kapilar? Dotychczasowe deklaracje opiewały na ok. 10 % oznaczeń tj. 800 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy 1000 sztuk kapilar.

Pytania 9 : w zakresie Części Nr 4 – Dostawa odczynników do oznaczania przeciwciał IgE specyficznych wraz z dzierżawą skanera płaskiego z oprogramowaniem umożliwiającym odczyt badania oraz drukarki i wytrząsarki dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej na okres 24 miesięcy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie panelu pediatrycznego- mieszanego zawierającego w składzie 27 alergenów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie paneli alergologicznych, w których bufor uniwersalny jest 10-rotnie skoncentrowany?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytania 10: Dotyczy pakietu nr 5 i 8:

1. Dotyczy pkt. 3 Rozdział VII SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wezwany wykonawca przesłał karty katalogowe/ulotki metodyczne/instrukcje w formie elektronicznej tj. na CD?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy pkt. 1 par. 4 ora pkt.11 par. 8 projektu umowy

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: W odpowiedzi w §4 ust. 1, w §6 ust. 1 pkt. 5), w §8 ust. 11 otrzymują brzmienie:

„§4 ust. 1. Dostawy przedmiotu zamówienia wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dni roboczych (nie dłuższym niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego przez niego drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną. W przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia z dokumentem potwierdzającym ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru, Wykonawca jest zobowiązany do przesłania faktur VAT pocztą.”

„§6 ust.1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

pkt. 5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

„§8 ust.11. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktur VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę.

3. Dotyczy pkt. 2 i 5 par 4 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dostarczenie wymaganych dokumentów jednorazowo wraz z podpisaną umową a nie dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy aparatów z 10 dni na min. 21 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu podłączenie zaoferowanych analizatorów do laboratoryjnej sieci informatycznej szpitala w ciągu 10 dni od daty instalacji analizatorów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie Internetu w miejscu instalacji oferowanych analizatorów celem podłączenia analizatorów do sieci umożliwiającej zdalną diagnostykę analizatora ?

Uzasadnienie: Każdy oferowany analizator posiada wbudowane oprogramowanie umożliwiające monitorowanie błędów występujących w trakcie pracy analizatora z automatycznym i bezobsługowym powiadamianiem serwisu o występujących problemach tzw. proaktywny monitoring. Powyższe rozwiązanie pozwala unikać nieprzewidzianych przestoju analizatora a dodatkowo poprzez wgląd w historię błędów odpowiednio przygotować inżyniera serwisu przed wizytą w celu usunięcia usterki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Ponadto Zamawiający informuje, iż dostęp może być uruchomiony na żądanie Wykonawcy w godzinach pracy Sekcji Informatyki, po powiadomieniu o takiej konieczności z wyprzedzeniem.

7. Dotyczy pkt. 1.2); 1.3) par. 11 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na: „za opóźnienie w realizacji dostawy/instalacji/kalibracji/przekazania/podłączenia do sieci szpitala/szkolenia w terminach określonych w par. 5 ust. 1,2 karę umowną w wysokości 2% wartości brutto dzierżawy za każdy dzień opóźnienia” oraz „za opóźnienie w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w §5 ust.4 pkt. 3) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 2% wartości brutto dzierżawy oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora w wysokości 2% wartości brutto dzierżawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy pakietu nr 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora rok produkcji 2014, po renowacji i generalnym przeglądzie z uaktualnionym oprogramowaniem oraz pełną gwarancją ze strony Wykonawcy? Dopuszczenie takiego analizatora pozwoli na zaoferowanie atrakcyjniejszej cenowa oferty bez szkody dla jakości uzyskiwanych wyników.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części Nr 5. W §7 ust.1 pkt. 2 otrzymuje brzmienie:

1. Wykonawca gwarantuje, że:

2) dostarczony przedmiot dzierżawy:

2.1) jest wolny od wad i fabrycznie nowy – dotyczy części Nr 1,2,8;

2.2) jest wolny od wad, fabrycznie nowy/używany>(*właściwe zostanie uzupełnione po wyborze oferty najkorzystniejszej), rok produkcji 2014, po renowacji i generalnym przeglądzie, z uaktualnionym oprogramowaniem oraz pełną gwarancją ze strony Wykonawcy* - dotyczy części Nr 5

9. Dotyczy pakietu nr 8. Pozycje 6 i 42 ASO oraz 11 i 20 Bilirubin Direct są takie same. Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający chce by wycenić je osobno czy też zgodzi się na zsumowaniu obu pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wyspecyfikował ten sam parametr w poz. 11 i 20; w poz. 14 i 41; w poz. 6 i 42. W związku z powyższym Zamawiający wykreśla z tabeli 1 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 8 poz. 20,41,42. Nowo obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

Pytania 11 Dotyczy części nr 8.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i instalację analizatora oraz podłączenie go do LIS dla części nr 8 w terminie 21 dni roboczych od daty podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu, a faktura wysyłana jest pocztą na adres Zamawiającego.

Odpowiedź: : Odpowiedź: W odpowiedzi w §4 ust. 1, w §6 ust. 1 pkt. 5), w §8 ust. 11 otrzymują brzmienie:

„§4 ust. 1. Dostawy przedmiotu zamówienia wraz z fakturą VAT następować będą sukcesywnie w ilościach i asortymencie wynikającym z bieżących potrzeb Zamawiającego w terminie dni roboczych (nie dłuższym niż 5 dni roboczych) od daty zamówienia częściowego złożonego faxem lub drogą elektroniczną (e-mail) przez Kierownika Działu Zaopatrzenia i Magazynów lub osobę przez niego wyznaczoną. W przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia z dokumentem potwierdzającym ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru, Wykonawca jest zobowiązany do przesłania faktur VAT pocztą.”

„§6 ust.1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

pkt. 5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

„§8 ust.11. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktur VAT pocztą nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu potwierdzającego ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru”.

Powyższy zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę.

3. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora z przystawką jonoselektywną pracującą metodą pośrednią umożliwiającą jednoczesne oznaczanie sodu, potasu i chloru z zastosowaniem pojedynczych elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, którego wydajność oznaczeń fotometrycznych wynosi 400 oznaczeń/godzinę oraz 400 oznaczeń ISE/godzinę, co daje łączną wydajność 800/oznaczeń na godzinę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie analizatora, który posiada 88 kuwet na pokładzie vs 90 wymaganych w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora, który w przypadku konieczności wymiany odczynników podczas pracy należy wprowadzić w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania zajmuje ok 20 minut ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku – „analizator wyposażony w detektor piany dla próbek”, jeśli analizator wyposażony będzie w detektory sondy dozującej próbkę umożliwiające ocenę prawidłowości aspirowanego materiału, a tym samym informujące operatora o błędzie aspiracji wynikającym zarówno z obecności skrzepu jak i braku aspiracji badanego materiału wynikającej zarówno z małej objętości próbki jak i jej spienienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuści do postępowania analizator, który zapewnia ciągły dostęp do próbek badanych w trakcie pracy po ich rozpipetowaniu przez analizator i dodatkowym maksymalnym czasie nie dłuższym niż 8 min 37 sekund, w czasie którym wykonywane są wszystkie zaprogramowane oznaczenia w próbce ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania odczynników, których liniowość po automatycznym rozcieńczeniu przez analizator wynosi odpowiednio:

Analityt	Liniowość po rozcieńczeniu automatycznym bez udziału operatora
ALAT	2 500 IU/l
ASPAT	5 000 IU/l
AMY	10 000 IU/l

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Czy Zamawiający uzna, że analizator stosujący sól fizjologiczną do oceny jakości próbki w zakresie lipemii, hemolizy i ikterychności spełnia warunek graniczny mówiący o wykonaniu tego badania bez konieczności zakupu dodatkowego odczynnika? Sól fizjologiczna może zostać dostarczana przez producenta na potrzeby procedur konserwacyjnych i oceny jakości próbki (co nie wiąże się z koniecznością jej zakupu) lub może być wykorzystywana z innego dowolnego źródła zgodnie z wymaganiami Zamawiającego (np sól apteczna) bez konieczności jej zakupu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, który do oceny jakości próbki w zakresie lipemii, hemolizy i ikterychności pobiera 1.6ul próbki z materiału już wstawionego do analizatora, bez konieczności pobierania dodatkowej próbki krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników, zużywanych przez Zamawiającego w mniejszych ilościach, zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań? Takie rozwiązanie umożliwiłoby bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania HbA1c z koniecznością wstępnej hemolizy próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Czy w związku z zapisem "Ciągły dostęp do prób badanych w trakcie pracy" Zamawiający wymaga, aby próbki badane wstawiane były do podajnika próbek w dedykowanych do analizatora statywach ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby próbki badane wstawiane były do podajnika próbek w dedykowanych do analizatora statywach.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika do oznaczania mleczanów dla pozycji: Lactic Acid?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Czy Zamawiający wymaga, aby liczebność grupy pracującej na oferowanym analizatorze i odczynnikach w kontroli COBJWDL wynosiła minimum 6 analizatorów zapewniającą możliwość porównania wyników kontroli międzylaboratoryjnej w obrębie grupy aparatów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

17. Prosimy o podanie nazwy programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości, w którym Zamawiający dotychczas uczestniczy, aby wykonawcy mogli zaoferować kontynuację programów dla wyspecyfikowanych badań.

Odpowiedź: RIQAS Randox.

18. Czy przez zapis w pkt. 29 tabeli parametrów granicznych Zamawiający rozumie zaoferowanie udziału w zewnętrznej kontroli jakości badań zawartych w SIWZ?

Odpowiedź: TAK.

19. Prosimy o uściślenie ilości badan dla ASO i Cl (chlorki) oraz Bilirubin direct ponieważ tabela ofertowa zawiera te pozycje zdublowane. ASO – zawarte w pozycjach 6 i 42; Cl zawarty w pozycjach 14 i 41, a Direct Bilirubin w pozycjach 11 i 20 – wszystkie z różnymi ilościami na okres 24 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wyspecyfikował ten sam parametr w poz. 11 i 20; w poz. 14 i 41; w poz. 6 i 42. W związku z powyższym Zamawiający wykreśla z tabeli 1 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 8 poz. 20,41,42. Nowo obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

20. Prosimy o uściślenie czy przez kontrolę codzienną Zamawiający rozumie 5 dni w tygodniu (czyli codziennie w dni robocze) czy 7 dni w tygodniu?

Odpowiedź: Kontrola codzienna przez 7 dni w tygodniu.

21. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator i wiekszość odczynników i kalibratorów stanowiły spójny system analityczny i pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, min. 50% odczynników i kalibratorów.

22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczenie Albuminy w moczu i PMR wykonywane było metodą turbidymetryczną, która jest standardową metodą dla tego oznaczenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Prosimy o doprecyzowanie skrótu nazwy badania AT?

Odpowiedź: Antytrombina.

24. Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaferowania odczynników innych producentów niż producenta oferowanego aparatu Zamawiający wymaga, aby odczynniki te posiadały zwalidowaną przez producenta odczynnika aplikację na oferowany analizator?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby odczynniki innych producentów niż producenta aparatu posiadały zwalidowaną przez producenta odczynnika aplikację na oferowany analizator.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie na wezwanie opisów przedmiotu zamówienia na płycie CD?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie na wezwanie opisów przedmiotu zamówienia zbindowanych i podpisanych tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy SIWZ:

Pytania 12 do Zadania nr 1:

1. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora dwuletniego po przeglądzie serwisowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy wymóg opisany w pkt. 13. Tabeli nr 3: "Kaseta, o terminie trwałości nie krótszymi niż 30 dni." dotyczy kasety odczynnikowo-kalibracyjnej oraz czy Zamawiający wymaga zaferowania tzw. wyłapywaczy skrzepów, zapobiegających przedostaniu się do toru pomiarowego ewentualnego skrzepu z kapilary?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (opis kasety w pkt. 1). Zamawiający nie wymaga tzw. wyłapywaczy skrzepów.

Pytania 13 do Zadania nr 5:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora immunochemicznego o wydajności 170 ozn./ godz., czyli o wydajności odpowiedniej i wystarczającej do wykonania deklarowanej przez Zamawiającego dziennej ilości oznaczeń w czasie ok. 1,5 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby gwarantowana stabilność trzech oferowanych odczynników (FT4, Vit.D i HE4) na pokładzie analizatora wynosiła 28 dni a jednego (a-TPO) 14 dni? Zgodnie z rekomendacjami producenta odczynniki te mogą być przechowywane zamiennie w analizatorze i w lodówce, wtedy ich gwarantowana stabilność wynosi odpowiednio 84 dni i 42 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o zgodę na zaferowanie analizatorów gdzie odczynniki są chłodzone na pokładzie w temperaturze innej niż temp. 2-12oC? Producent odczynników dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. 2-12oC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora gdzie trwałość krzywej kalibracyjnej zachowana jest przez cały okres stosowania odczynnika o tym samym numerze serii, a odnowienie kalibracji sugerowane jest albo po 1 miesiącu (28 dni), albo jeśli jest to konieczne, np. wyniki kontroli jakości wykraczają poza ustalone zakresy? Oprogramowanie aparatu nie wymusza częstotliwości kalibracji i pozostawia do decyzji operatora decyzję o jej ew. odnowieniu, na podstawie wyników bieżącej kontroli jakości.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla jednego odczynnika (a-TPO) kalibracja wykonywana była dla każdego opakowania testu (zalecenie Producenta)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora immunochemicznego gdzie elementem wyposażenia jest stacja uzdatniania wody? W ofercie ujęte zostaną koszty związane z eksploatacją stacji przez cały okres trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kilku kontroli i kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstytucji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiołki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), tak przygotowana kontrola/kalibrator, są w formie płynnej i gotowej do użycia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dla parametru FT3 odczynników konfekcjonowanych po 200 oznaczeń w kasecie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2 gen. czy 3 gen.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2 generacji.

9. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, FT4, FT3 i anty-TPO posiadały określone przez Producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, niemowląt, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 Dotyczy Części nr 7, pkt. 2 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

1. Prosimy o doprecyzowanie jaka ilość oznaczeń lub procent oznaczeń będzie wykonywany na analizatorze backup?

Odpowiedź: 80% oznaczeń będzie wykonywane na analizatorze backup.

Pytania 15:

Dotyczy Części nr 8, Tabela 1, Załącznik nr 2 do SIWZ:

1. Czy nie zaistniała pomyłka gdyż w pozycji 11 i 20 wyspecyfikowano ten sam parametr? Prosimy o podanie prawidłowej ilości oznaczeń na którą należy złożyć ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wyspecyfikował ten sam parametr w poz. 11 i 20. W związku z powyższym Zamawiający wykreśla z tabeli 1 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 8 poz. 20. Nowo obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

2. Czy nie zaistniała pomyłka gdyż w pozycji 14 i 41 wyspecyfikowano ten sam parametr? Prosimy o podanie prawidłowej ilości oznaczeń na którą należy złożyć ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo wyspecyfikował ten sam parametr w poz. 14 i 41. W związku z powyższym Zamawiający wykreśla z tabeli 1 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 8 poz. 41. Nowo obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

3. Czy nie zaistniała pomyłka gdyż w pozycji 6 i 42 wyspecyfikowano ten sam parametr? Prosimy o podanie prawidłowej ilości oznaczeń na którą należy złożyć ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wyspecyfikował ten sam parametr w poz. 6 i 42. W związku z powyższym Zamawiający wykreśla z tabeli 1 formularza asortymentowo-cenowego dla części Nr 8 poz. 42. Nowo obowiązujący formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 stanowi Załącznik do niniejszych wyjaśnień.

4. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania odczynnika do oznaczania albuminy w moczu i PMR met. immunoturbidymetryczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 2 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

5. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania analizatora z wbudowanym, zintegrowanym, bezobsługowym modułem ISE w technologii bezobsługowych elektrod, wymienianych pojedynczo w zależności od stopnia zużycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 5 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora pracującego w systemie odczynnikowo częściowo otwartym ? Profil badań (48 parametrów) podany przez Zamawiającego jest w pełni oznaczony na oferowanym analizatorze. Dodatkowo analizator pozwala uruchomić do 10 tzw. wolnych kanałów umożliwiających zaimplementowanie aplikacji dla innych odczynników tzn pochodzących z oferty firm trzecich.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby odczynniki innych producentów niż producenta aparatu posiadały zwalidowaną przez producenta odczynnika aplikacje na oferowany analizator.

Dotyczy Części nr 8, pkt 6 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora dysponującego możliwością przechowywania odczynników na pokładzie w temperaturze z zakresu 8-12 C ? Są to warunki przechowywania zestawów odczynnikowych, do których odnoszą się wszelkie firmowe informacje metodyczne zawarte w ulotkach aplikacyjnych poszczególnych, oferowanych testów. Informacje te to dane na temat stabilności zestawów, ich okresów kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 11 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora dysponującego 160 kuwetami wielorazowego użytku w rotorze pomiarowym, wykonanymi z tworzywa optycznego PMMA? Poziom czystości używanych kuwet pomiarowych monitorowany jest na bieżąco i w sytuacji przekroczenia limitów fabrycznych wymagana jest wymiana części zespołu kuwet. Czynność ta wykonywana jest w ramach rutynowych procedur konserwacyjnych, natomiast odpowiednia ilość kuwet zadysponowana jest w ofercie wraz z elementami zużywalnymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 13 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

9. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora w którym system mycia igieł wykorzystuje specjalnie dedykowane do tej czynności 2 odczynniki myjące ograniczając w ten sposób współczynnik przeniesienia próbki? Dodatkowo w ramach umowy, serwis techniczny podczas przeglądów ocenia wydajność mycia igieł.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 20 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów odczynnikowych dysponujących poniższymi zakresami liniowości, bez rozcieńczania, z informacją dodatkową o stosowanych zakresach referencyjnych:

- ALAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 41 U/L
- ASPAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 40 U/L
- AMYL- liniowość 3- 1500 U/L przy zakresie referencyjnym 28- 100U/L dla surowicy, 16- 491 U/L dla moczu

Są to wartości zakresów całkowicie wystarczające dla rutynowej pracy w laboratorium. W jednostkowych sytuacjach, dla bardzo podwyższonych poziomów aktywności, przekraczających zakres oferowanych liniowości, możliwa jest automatyczna lub manualnie zlecana procedura rozcieńczenia próbki badanej w proporcji 1:10. Przemnożony wynik podawany jest automatycznie przez analizator.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 8, pkt 27 parametrów granicznych, Załącznik nr 2 do SIWZ:

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, dla którego w procedurze oceny jakości próbki wykorzystywana jest NaCl i dodatkowe pobranie materiału badanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy wzoru umowy

Pytania 16 Dot.: Załącznik nr 5 do SIWZ:

1. Par. 5 ust. 1 pkt 1) i par. 5 ust. 2 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Par. 5 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin podłączenia analizatora był liczony od daty instalacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Par. 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 8 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę niniejszego postanowienia umowy na: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Par. 11 ust. 1 pkt 1)-4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Par. 11 ust. 1 pkt 2)-3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą naliczenia kary umownej była suma czynszu dzierżawnego, a nie wartość całej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Par. 11 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.

8. Par. 14 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta została z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Do §14 wzoru umowy (Załącznik Nr 5 do SIWZ) dodaje się ust. 3 o brzmieniu:

„3. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.”

Zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

Pytania 17 Dot.: Załącznik nr 8 do SIWZ:

1. Par. 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Par. 7 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę niniejszego postanowienia umowy na:

„Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Par. 10 ust. 1 pkt a)-b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 10 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.

5. Par. 12 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta została z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Do §12 wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ) dodaje się ust. 3 o brzmieniu:

„3. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowi Załącznik Nr 3 do niniejszej umowy.”

Zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

Pytania 18 Dot.: Załącznik nr 9 do SIWZ:

1. Par. 5 ust. 1 pkt 1) i par. 5 ust. 2 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Par. 5 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin podłączenia analizatora był liczony od daty instalacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Par. 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 8 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę niniejszego postanowienia umowy na: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Par. 11 ust. 1 pkt 1)-4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Par. 11 ust. 1 pkt 2)-3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą naliczenia kary umownej była suma czynszu dzierżawnego, a nie wartość całej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Par. 11 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.

8. Par. 14 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Do §14 wzoru umowy (Załącznik Nr 9 do SIWZ) dodaje się ust. 3 o brzmieniu:

„3. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.”

Zapis zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą ,który złoży najkorzystniejszą ofertę.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

Zamawiający w załączeniu przedstawia:

1) Aktualnie obowiązujący Formularz asortymentowo-cenowy dla części Nr 8 w Załączniku Nr 2 do SIWZ.

2) Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych do Załączników Nr 5,8,9 do SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. www.szpitalparkitka.com.pl. Zamawiający zachowuje wyznaczony na **dzień 03.11.2016r.** termin składania i otwarcia ofert.

Stosownie do art. 38 ust.2 uPzp wyjaśnienia treści SIWZ Zamawiający przesyła tylko tym Wykonawcom, którym przekazał SIWZ. Pozostali Wykonawcy winni zapoznać się z treścią wyjaśnień do SIWZ zamieszczoną na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitalparkitka.com.pl.

DYREKTOR

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej

.....
 Pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo – cenowy

Część Nr 8- odczynniki do badań z zakresu chemii klinicznej wraz z dzierżawą analizatora biochemicznego dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Białskiej na okres 24 miesięcy

Część Nr 8 Tabela 1 - odczynniki do badań z zakresu chemii klinicznej

Lp.	Nazwa asortymentu	Ilość badań w skali 24 miesięcy	Ilość oznaczeń możliwych do uzyskania z jednego zaoferowanego opakowania	Numer katalogowy (jeżeli posiada)	Producent + nazwa handlowa	Oferowana wielkość opakowania	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto [w zł]	Wartość netto zł [w zł] [poz.9 x 10]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz.11+12]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.	Albumin BCG w surowicy	9 000										
2.	Albumin BCG w moczu, PMR	800										
3.	Alkaline Phosphatase	8 000										
4.	ALT	24 000										
5.	Amylase surowica/mocz	5 500										
6.	ASO	950										
7.	AST	22 400										
8.	AT	750										
9.	B2-Microglobulin	900										
10.	Bile Acids	900										
11.	Bilirubin Direct	9 000										
12.	Calcium surowica/mocz	21 000										
13.	Cholesterol	10 500										
14.	Chlor surowica/mocz	900										
15.	CK	6 000										
16.	CK-MB	3 400										
17.	Creatinine Jaffe sur./mocz	64 600										
18.	CRP	64 000										
19.	Na surowica/mocz	49 000										
20.	Ethanol	4 600										
21.	GGT	10 500										
22.	Glucose surowica/mocz/PMR	52 800										

23.	K surowica/mocz	49 000										
24.	HbA1C	3 400										
25.	HDL -cholesterol	7 600										
26.	Iron	7 400										
27.	Lactic Acid	1 200										
28.	LDH	6 000										
29.	Lipase	10 000										
30.	Lit	200										
31.	Magnesium	13 000										
32.	Phosphorus surowica/mocz	5 600										
33.	Total Bilirubin	20 500										
34.	Total Protein	16 400										
35.	Triglyceride	10 300										
36.	UIBC/TIBC	3 100										
37.	Urea surowica/mocz	46 000										
38.	Urine/CSF Protein	2 500										
39.	Uric Acid surowica.mocz	7 000										
40.	IgG	2 500										
41.	IgM	1 500										
42.	IgA	900										
43.	Wolne łańcuchy lekkie kappa	800										
44.	Wolne łańcuchy lekkie lambda	800										
45.	Wankomycyna	900										
Kalibratory, materiały kontrolne, odczynniki dodatkowe, materiały zużywalne oraz inne materiały eksploatacyjne konieczne do wykonania badań ujętych w tabeli 1 w poz.1-45												
46.		X										
47.		X										
Itd.												
										Razem:		

Kalibratory, materiały kontrolne, odczynniki dodatkowe, materiały zużywalne oraz inne materiały eksploatacyjne konieczne do wykonania badań ujętych w tabeli 1.

Odczynnik do oznaczania HbA1c bez konieczności wstępnej hemolizy próbki (z pełnej krwi).

Oznaczenie glukozy metodą heksokinazową.

Wykonawca zobowiązany jest do podania „w kolumnie 4” tabeli 1 - liczby badań możliwych do uzyskania z 1 opakowania odczynnika.

Podana liczba badań nie uwzględnia testów wykorzystanych na kontrolę i kalibrację.

Wykonawca powinien doliczyć odpowiednią ilość odczynnika biorąc pod uwagę, że laboratorium prowadzi kontrolę wewnętrzną codziennie na 2 poziomach dla testów:

1, 3-5, 7, 11-15, 17, 19, 21-23,26,28-29,31-35,37,39.

Pozostałe testy- kontrola 1 raz w tygodniu na 2 poziomach

Część Nr 8 Tabela 2 - Dzierżawa analizatora do badań biochemicznych

Lp	Nazwa przedmiotu dzierżawy	Nazwa aparatu	Typ/model	Producent	j.m.	ilość	Kwota netto [w zł] za jeden miesiąc dzierżawy	Czas dzierżawy w miesiącach	Wartość netto [w zł] [poz.7x8x9]	Stawka podatku VAT [w %]	Wartość brutto [w zł] [poz. 10+11]
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Automatyczny analizator do badań biochemicznych				szt.	1		24			
Razem:											

Ogółem wartość dla części Nr 8 (tabela 1 + tabela 2) :

Wartośćnetto

Wartośćbrutto

Cena oferty winna być skalkulowana w sposób jednoznaczny, obejmując koszty dostawy na adres Zamawiającego, opakowania i ubezpieczenia na czas transportu.

.....
 Podpisyb uprawnionych
 do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

Zawarta w dniuroku, w pomiędzy:

Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym im. Najświętszej Maryi Panny,

ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa,

KRS:0000003907, REGON: 001281053, NIP: 573-22-99-604,

który reprezentuje:

.....,

zwanym dalej Zamawiającym

a firmą:

.....z siedzibą w

KRS:....., REGON:....., NIP:

reprezentowaną przez:

-

zwaną dalej Wykonawcą

Mając na uwadze, że na podstawie umowy o udzielenie zamówienia publicznego z dniar. (zwanej dalej Umową) zawartej przez Strony, Wykonawca świadczy na rzecz Zamawiającego usługi a wykonywanie powołanej Umowy o udzielenie zamówienia publicznego jest związane z wykonywaniem przez Wykonawcę czynności przetwarzania danych osobowych należących do Zamawiającego Strony zgodnie postanawiają, co następuje:

§1

Przedmiot umowy

1. Zamawiający jako administrator danych osobowych, na podstawie art. 31 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.) – zwanej dalej Ustawą – powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych na potrzeby realizacji Umowy o udzielenie zamówienia publicznego.
2. Wykonawca zobowiązuje się przetwarzać powierzone dane osobowe jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania Umowy o udzielenie zamówienia publicznego.
3. Wykonawca jest uprawniony do powierzania wykonania całości lub części swoich zadań, wynikających z niniejszej umowy, innym podmiotom.
4. Wykonawca ma obowiązek poinformowania Zamawiającego o planowanym dalszym powierzeniu wykonania części swoich zadań, wynikających z niniejszej Umowy, innym podmiotom trzecim (podpowierzenie przetwarzania danych). Dalsze powierzenie czynności przetwarzania w tym wypadku jest możliwe jedynie za zgodą Zamawiającego i pod warunkiem zawarcia przez Wykonawcę pisemnej umowy z podwykonawcą z uwzględnieniem zapisów, o których mowa w § 1 ust. 2 i § 2 niniejszej umowy.

§ 2

Prawa i obowiązki Stron

1. Zgodnie z art. 31 Ustawy Wykonawca jest odpowiedzialny za ochronę powierzonych jej do przetwarzania danych osobowych.
2. Wykonawca jest obowiązany przed rozpoczęciem przetwarzania danych podjąć środki zabezpieczające powierzone dane osobowe, o których mowa w art. 36 – 39 Ustawy oraz spełnić wymagania określone w przepisach wykonawczych, o których mowa w art. 39a Ustawy. W zakresie przestrzegania w/w przepisów Wykonawca ponosi odpowiedzialność jak administrator danych.
3. Jeżeli czynności przetwarzania wykonywane są w siedzibie Zamawiającego, uprawnieni przedstawiciele Wykonawcy są zobowiązani stosować się do przedstawionych im uprzednio do akceptacji zasad ochrony danych osobowych obowiązujących u Zamawiającego.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość kontroli sposobu wypełnienia przez Wykonawcę wymagań wymienionych w ust. 2 w miejscu przetwarzania danych osobowych objętych niniejszą Umową w trakcie dni roboczych (rozumianych jako dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem sobót i świąt) w godzinach od 10.00 do 16.00., po uprzednim poinformowaniu Wykonawcy z wyprzedzeniem nie krótszym niż 5 dni roboczych drogą elektroniczną na adres e-mail:.....
5. Wykonawca niezwłocznie poinformuje Zamawiającego o czynnościach kontrolnych podjętych wobec niego przez Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych oraz o wynikach takiej kontroli, jeżeli jej zakresem objęto dane osobowe powierzone Wykonawcy na podstawie niniejszej Umowy.

§3

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas nieokreślony. Umowa wygasa najpóźniej z dniem wygaśnięcia Umowy o udzielenie zamówienia publicznego zr.
2. Niniejsza Umowa może być wypowiedziana z zachowaniem 30 dniowego okresu wypowiedzenia z zastrzeżeniem, że Umowa nie może być wypowiedziana w okresie obowiązywania Umowy o udzielenie zamówienia publicznego zr.
3. W przypadku rozwiązania Umowy Zamawiający jest zobowiązany do trwałego i nieodwracalnego usunięcia danych z wszelkich nośników i urządzeń podlegających zwrotowi Wykonawcy. Wykonanie przez Zamawiającego wskazanego wyżej obowiązku zostanie stwierdzone podpisaniem przez obie Strony protokołem odbioru, zawierającym oświadczenie Zamawiającego o wykonaniu tego obowiązku.
4. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia w Umowie wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.

5. W kwestiach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy.
6. Wszelkie spory wynikłe ze zastosowania tej umowy rozpatrywane będą przez Sąd właściwy dla siedziby Wykonawcy.
7. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

.....
WYKONAWCA

.....
ZAMAWIAJĄCY