

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

Częstochowa, dnia 06-11-2014r.

Znak sprawy: DAZ.26.081.2014

L.dz.2552 /14

**Wykonawcy ubiegający się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników, materiałów eksploatacyjnych, testów wraz z dzierżawą analizatorów; odczynników i materiałów eksploatacyjnych do aparatu i analizatorów będących własnością zamawiającego; testów; podłoża bakteriologicznego i probówek falcon

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zmianami, Zamawiający udziela wyjaśnień i dokonuje zmian treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ.

Pytanie 1 dot. projektu umowy:

Czy ze względu na specyficzny charakter produktów zawartych w tym pakiecie oraz możliwość ich zamawiania u Producenta tylko dwa razy w miesiącu. Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych dla pakietu nr 8 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza termin dostawy do 14 dni roboczych dla części Nr 8.

Pytanie 2 dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu - „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa opcji zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 10 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”, izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 3: Część nr 1 : Odczynniki i materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą analizatora parametrów krytycznych typu kasetowego dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego.

Dotyczy parametrów granicznych (cz 1 Tabela 3)

1. Czy Zamawiający dopuści analizator parametrów krytycznych z 2013 roku, używany jedynie przez Zamawiającego, w pełni sprawny, po udokumentowanym przeglądzie technicznym (wpis w Paszporcie Technicznym) autoryzowanego Serwisu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części Nr 1.

2. Czy Zamawiający dopuści analizator typu kasetowego, gdzie wszystkie odczynniki, kalibratory, kontrole, czujniki pomiarowe, sonda aspiracyjna i zbiornik na odpady znajdują się w zintegrowanym wymiennym wkładzie dokonujący pomiaru: pH, pO₂, pCO₂, Na, K, Ca, Cl, Hct, Hb, COHb, MetHb, O₂Hb, SO₂, glukoza, mleczany, bilirubina bez możliwości pomiaru kreatyniny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy ze względu na docelowe miejsce pracy aparatu Zamawiający wymaga, aby kasety odczynnikowe i wszystkie materiały eksploatacyjne były przechowywane w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga w pełni automatycznej kontroli jakości, która zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną zapewnia kontrolę wszystkich mierzonych parametrów min trzy razy dziennie na trzech poziomach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Formularza asortymentowo-cenowego (Cz 1 Tabela 1)

5. Czy Zamawiający zechce doprecyzować liczbę wymaganych kapilarów wg naszej wiedzy większość materiału pobierana jest na Szpitalnym Oddziale Ratunkowym do strzykawek, czy w związku z tym Zamawiający zechce zmniejszyć ilość wymaganych kapilar heparynizowanych np. do 20% ilości wymaganych oznaczeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania Nr 4: Dotyczy pakietu nr 5:

1. Od początku 2014 roku przestało obowiązywać rozporządzenie Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie m.in. wystawiania faktur. Zasady wystawiania faktur regulowane są nowo dodanym artykułem 106a-106q ustawy o VAT.

Zgodnie z nowym art. 106 i ust. 1 ustawy o VAT, faktura musi zostać wystawiona nie później niż 15-ego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę.

Czy w związku z powyższym 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: Zamawiający dopuszcza, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru pod warunkiem, że do przesłanego towaru dołączony będzie dokument potwierdzający ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy wyrobów z 3 dni na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę terminu dostawy z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych w części Nr 5.

3. Dotyczy pkt. 2 i 3 par 4 projektu umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę dostarczenie wymaganych dokumentów jednorazowo wraz z podpisaną umową a nie dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części Nr 5.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy aparatów z 14 dni na min. 21 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w części Nr 5 zmianę terminu dostawy aparatów z 14 dni roboczych na 21 dni roboczych. W związku tą zmianą Zamawiający dopuszcza również dla części Nr 5 zmianę terminu przekazania do użytkowania i pobierania pożytków z analizatorów oraz terminu podłączenia do systemu informatycznego szpitala (AMMS-ASSECO) z 14 dni roboczych na 21 dni roboczych.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wymiany towaru wadliwego z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę terminu wymiany towaru wadliwego z 3 dni roboczych na 5 dni roboczych.

6. Dotyczy części nr 5 tabela 4 (wymagania graniczne dotyczące oferowanego analizatora zastępczego do badań immunochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. PCK 7) Czy Zamawiający wymaga aby analizator miał maksymalną wydajność min. 100 testów/godzinę.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

7. Dotyczy części nr 5 Tabela nr 1 – Czy Zamawiający uwzględnił w ilości oznaczeń na 24 miesiące testy potrzebne na wykonanie kontroli i kalibracji, czy Zamawiający wymaga doliczenia odpowiedniej ilości oznaczeń zgodnie z harmonogramem podanym w SIWZ i zaleceniami producenta dotyczącymi kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający uwzględnił w ilości oznaczeń na 24 miesiące testy potrzebne na wykonanie kontroli i kalibracji.

Pytanie 5: Dotyczy pakietu nr 5:

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.

Pytanie 6: Dotyczy SIWZ, §15 – Aukcja elektroniczna:

Prosimy o wyjaśnienie czy zastosowanie przez Zamawiającego aukcji elektronicznej do wyboru najkorzystniejszej oferty dotyczy okoliczności, gdy w odniesieniu do każdej z części zostaną złożone co najmniej 3 oferty niepodlegające odrzuceniu, czy też chodzi o 3 oferty ogółem złożone w danym postępowaniu?

Odpowiedź: Aukcja elektroniczna zostanie przeprowadzona w tej części, w której zostaną złożone co najmniej 3 oferty nie podlegające odrzuceniu.

Pytanie 7: 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 bezpośrednie 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.

Pytanie 8: Dotyczy SIWZ, Część nr 4, Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 do SIWZ, Zapis pod Tabelą 1:

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy bezpłatnego dostarczania odczynników, w przypadku niedoszacowania ilości odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, odczynników dodatkowych, materiałów zużywalnych oraz innych materiałów eksploatacyjnych do wykonania ilości zadeklarowanych przez Zamawiającego badań. Prosimy o usunięcie w/w zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 : Dotyczy SIWZ, Część nr 4, Załącznik nr 2 do SIWZ, Tabela 3 – Parametry graniczne, pkt. 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie po słowach „przekraczającej 3 dni” wyrażenia „roboczych”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W załączniku Nr 2, w części Nr 4, punkt 25 tabeli 3 otrzymuje brzmienie:

„W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy”.

Pytanie 10: Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 do SIWZ:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania adresu podmiotów wchodzących w skład grupy kapitałowej, w szczególności w sytuacji gdy grupę tworzą podmioty mające siedzibę poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej bez adresów.

Pytania Nr 11: Dotyczy SIWZ, Wzór umowy – Załącznik nr 6 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) wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru pod warunkiem, że do przesłanego towaru dołączony będzie dokument potwierdzający ilość, rodzaj i cenę nadesłanego towaru.

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 umożliwia zapewnienie pod względem technicznym ciągłości dostaw do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. §4 ust. 6 pkt. 2): Prosimy o usunięcie ww. postanowienia umowy. Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy bezpłatnego dostarczania odczynników, w przypadku niedoszacowania ilości odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, odczynników dodatkowych, materiałów zużywalnych oraz innych materiałów eksploatacyjnych do wykonania ilości zadeklarowanych przez Zamawiającego badań. Prosimy o usunięcie w/w zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. §4 ust. 9 pkt. 2): Zamawiający ww. postanowieniu wzoru umowy wymaga, aby dla odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych termin przydatności do użycia wynosił minimum 6 miesięcy. Czy Zamawiający dopuszcza krew kontrolną o terminie ważności, krótszym niż 6 miesięcy. Jeżeli tak prosimy o uzupełnienie ww. punktu zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 3 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego”.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy zapis w części Nr 4.

5. §5 ust. 5 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 zachowuje zapisy SIWZ.

6. §5 ust. 5 pkt. 3) lit. b) oraz pkt. 4) lit. b): Prosimy o ujednoczenie zapisów umowy zgodnie z treścią załącznika nr 2 do SIWZ Tabela 3 dla Części nr 4 (pkt. 25 i 27), gdzie maksymalny czas naprawy urządzenia wynosi do 3 dni roboczych oraz dostawa urządzenia zastępczego ma nastąpić gdy naprawa przekracza 3 dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy):

1) w §5 ust. 5 w pkt. 3) lit. b) otrzymują brzmienie:

„czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa urządzenia max. do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia – dotyczy części Nr 4 i 5”;

2) w §5 ust. 5 w pkt. 4) lit. b) otrzymują brzmienie:

„w przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze – dotyczy części Nr 4 i 5”.

7. §5 ust. 8: Prosimy o uzupełnienie postanowienia wzoru umowy zapisem w brzmieniu:

„zawartymi w instrukcji obsługi producenta analizatora hematologicznego”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższy zapis w części Nr 4.

8. §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”.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

9. §8 ust. 2: Prosimy o zmianę użytych sformułowań „od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury VAT” na zwrot „od daty wystawienia faktury VAT”.

Dotychczasowy zapis powoduje, iż niemożliwe jest bezpośrednie 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.

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. 1 pkt. 2): Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„w ten sposób, że ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów, natomiast ceny netto pozostają nie zmienione”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie powyższego zapisu. W Załączniku Nr 6 do SIWZ w §9 ust. 1 pkt. 2) otrzymuje brzmienie:

„dopuszcza się zmniejszenie lub zwiększenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług na przedmiot zamówienia, w ten sposób, że ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów, natomiast ceny netto pozostają nie zmienione”.

12. §10 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. §10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie wysokości kar w wartości netto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. §10: 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. §10: 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.

Pytanie 12: Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

1. W celu realizacji umowy Zamawiający powierza przetwarzanie danych osobowych ze zbioru danych osobowych zgromadzonych w pamięci dzierżawionych analizatorów, Laboratoryjnym Systemie Informatycznym, systemie ruch chorych w trybie art. 31 Ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 roku o ochronie danych osobowych (Dz. U 2002 r. Nr 101, poz. 926 z późn. zmian.) zwanej dalej ustawą o ochronie danych osobowych a Wykonawca zobowiązuje się do ich przetwarzania w zakresie niezbędnym do wykonania niniejszej umowy.

2. Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu przepisów ustawy o ochronie danych osobowych.

3. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej umowie. Przetwarzanie danych obejmuje w szczególności utrwalanie, przechowywanie i usuwanie danych.

4. Przekazywanie przetwarzania danych osobowych osobom trzecim Wykonawca nie jest uprawniony do przekazywania swoim podwykonawcom lub innym osobom danych osobowych uzyskanych od Zamawiającego w trybie powierzenia bez uprzedniej zgody Zamawiającego.

5. Wykonawca jest zobowiązany do przestrzegania przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r., w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. z 2004 r. Nr 100 poz. 1024) zwanego dalej rozporządzeniem.

6. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a ustawy o ochronie danych osobowych i rozporządzenia.

7. Wykonawca oświadcza, że dostęp do powierzonych danych osobowych mają wyłącznie pracownicy/współpracownicy Wykonawcy, którym nadano imienne upoważnienia do przetwarzania danych osobowych, w tym celu Zamawiający upoważnia Wykonawcę do udzielenia w/w upoważnień. Upoważnienia mogą być ważne tylko do dnia odwołania lub ustania zatrudnienia, nie dłużej jednak niż do końca obowiązywania niniejszej umowy. Wykonawca jest zobowiązany przedstawić upoważnienia wystawione swoim pracownikom/współpracownikom na każde żądanie Zamawiającego.

8. Wykonawca oświadcza, że prowadzi ewidencję pracowników/współpracowników upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.

9. Wykonawca oświadcza, że osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych, o których mowa w ust. 3 zostały zobowiązane do zachowania tych danych w tajemnicy. Tajemnica ta obejmuje również wszelkie informacje dotyczące sposobów zabezpieczenia powierzonych do przetwarzania danych osobowych.

10. Wykonawca odpowiada za szkody jakie powstały wobec Zamawiającego lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z umową o powierzenie przetwarzania danych osobowych. Odpowiedzialność, o której mowa w niniejszym ustępie wynika z przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz przepisów Kodeksu cywilnego.

11. Wykonawca po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia (jeśli jest w ich posiadaniu) powierzonych mu danych.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza do § 5 wzoru umowy (Załącznik Nr 6 do SIWZ) poniższe postanowienia:

14. W celu realizacji umowy Zamawiający powierza przetwarzanie danych osobowych ze zbioru danych osobowych zgromadzonych w pamięci dzierżawionych analizatorów, w Laboratoryjnym Systemie Informatycznym, w sieci informatycznej Szpitala (Zamawiającego) w trybie art. 31 Ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 roku o ochronie danych osobowych (Dz. U 2002 r. Nr 101, poz. 926 z późn. zmian.) zwanej dalej ustawą o ochronie danych osobowych, a Wykonawca zobowiązuje się do ich przetwarzania w zakresie niezbędnym do wykonania niniejszej umowy.

15. Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu przepisów ustawy o ochronie danych osobowych.

16. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej umowie. Przetwarzanie danych obejmuje w szczególności utrwalanie, przechowywanie i usuwanie danych.

17. Przekazywanie przetwarzania danych osobowych osobom trzecim Wykonawca nie jest uprawniony do przekazywania swoim podwykonawcom lub innym osobom danych osobowych uzyskanych od Zamawiającego w trybie powierzenia bez uprzedniej zgody Zamawiającego.

18. Wykonawca jest zobowiązany do przestrzegania przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r., w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. z 2004 r. Nr 100 poz. 1024) zwanego dalej rozporządzeniem.

19. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a ustawy o ochronie danych osobowych i rozporządzenia.

20. Wykonawca oświadcza, że dostęp do powierzonych danych osobowych mają wyłącznie pracownicy/współpracownicy Wykonawcy, którym nadano imienne upoważnienia do przetwarzania danych osobowych, w tym celu Zamawiający upoważnia Wykonawcę do udzielenia w/w upoważnień. Upoważnienia mogą być ważne tylko do dnia odwołania lub ustania zatrudnienia, nie dłużej jednak niż do końca obowiązywania niniejszej umowy. Wykonawca jest zobowiązany przedstawić upoważnienia wystawione swoim pracownikom/współpracownikom na każde żądanie Zamawiającego.

21. Wykonawca oświadcza, że prowadzi ewidencję pracowników / współpracowników upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.

22. Wykonawca oświadcza, że osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych, o których mowa w ust. 3 zostały zobowiązane do zachowania tych danych w tajemnicy. Tajemnica ta obejmuje również wszelkie informacje dotyczące sposobów zabezpieczenia powierzonych do przetwarzania danych osobowych.

23. Wykonawca odpowiada za szkody jakie powstały wobec Zamawiającego lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z umową o powierzenie przetwarzania danych osobowych. Odpowiedzialność, o której mowa w niniejszym ustępie wynika z przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz przepisów Kodeksu cywilnego.

24. Wykonawca po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia (jeśli jest w ich posiadaniu) powierzonych mu danych.

Pytania 13:

1. Dotyczy SIWZ, Część nr 4, Załącznik nr 2 do SIWZ, Tabela 3 – Parametry graniczne, pkt. 1:

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie fabrycznie nowego, nieużywanego analizatora, wyprodukowanego w roku 2013 lub 2014?

Analizatory te nie są produkowane na zamówienie lecz z pewnym wyprzedzeniem, w celu zagwarantowania odpowiedniej dostępności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy SIWZ, Część nr 4, Załącznik nr 2 do SIWZ, Tabela 3 – Parametry graniczne, pkt. 15:

Czy Zamawiający dopuści wczytywanie parametrów krwi kontrolnej z płyty CD?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 14: Dotyczy SIWZ, Dot. części nr 1:

1. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora pracującego w oparciu o czujniki pomiarowe w postaci jednego modułu wymienianego niezależnie od kasety z odczynnikami, kalibratorami i pojemnikiem na odpady na 200 oznaczeń oraz od kasety zawierającej materiał kontrolny? Proponowane rozwiązanie może być wygodniejsze w niektórych sytuacjach np., gdy do systemu dostanie się skrzep.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, który nie oznacza kreatyniny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15: Dotyczy Części nr 2, poz. 13. formularza asortymentowo-cenowego, Załącznik Nr 2 do SIWZ:

Czy Zamawiający dla ww pozycji dopuści zmianę „Nazwy przedmiotu zamówienia” z BILT 2 na BILT Gen. 3, różniące się jedynie generacją odczynnika natomiast metoda oznaczania i wielkość opakowania pozostają bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 16: Dotyczy Części Nr 3 poz. 1-2, Załącznik Nr 2 do SIWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków zgodnych z instrukcją obsługi analizatora (potwierdza to również art. 4 pkt 3 ustawy o wyrobach medycznych). Czy w ulotce opakowania pasków powinna być wyraźna informacja o stosowaniu ich w analizatorze Miditron Junior ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe do moczu i paski kalibracyjne do czytnika pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 17: Dot. części nr 5:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podstawowego analizatora immunochemicznego o wydajności 170 ozn./ godz. oraz analizatora zastępczego do badań immunochemicznych o wydajności 85 ozn./ godz.?

Łączna wydajność obu analizatorów jest odpowiednia i wystarczająca do wykonania deklarowanej przez Zamawiającego dziennej ilości oznaczeń w czasie ok. 1,5 godziny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby gwarantowana stabilność pięciu oferowanych odczynników (fT4, Vit.D, Troponina T, b-HCG 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. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatorów, 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. 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.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kilku kontroli i kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiolki 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.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podstawowego 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.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test beta-HCG total wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker nowotworowy w chorobach trofoblastu oraz w ginekologii onkologicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza test beta-HCG również jako marker nowotworowy.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza parathormon zarówno 2 jak i 3 generacji.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów wykorzystujących te same odczynniki reakcyjne, kalibratory i materiały kontrolne, gdzie część materiałów zużywalnych dedykowanych jest oddzielnie do analizatora podstawowego i analizatora zastępczego?

Wszystkie niezbędne materiały zostaną ujęte w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. W celu prawidłowego oszacowania kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych prosimy o określenie, jaki % oznaczeń będzie wykonywany na analizatorze podstawowym a jaki na analizatorze zastępczym?

Odpowiedź: Analizator: podstawowy 85 % oznaczeń, zastępczy 15 % oznaczeń.

Dotyczy wzoru umowy

Pytania 18: Dot.: Załącznik nr 6 do SIWZ

1. Par. 4 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par. 4 ust. 6?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Par. 5 ust. 5 pkt 1) i 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatną” i „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę i w § 5 wzoru umowy (Załącznik Nr 6 do SIWZ) w ust. 5 pkt. 1) i 2) otrzymuje brzmienie:

„pkt.1) pełną w ramach czynszu dzierżawnego gwarancję techniczną przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych, podzespołów”,

„pkt.2) w ramach czynszu dzierżawnego przeglądy serwisowe raz w roku lub według zaleceń producenta, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy”,

3. Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par. 8 ust. 3?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

5. Par. 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w brzmieniu: „W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym do w Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) w § 9 dodaje się ustęp 4 o następującym brzmieniu:

„W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu”.

W związku z powyższym w załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) w § 13 ust.2 otrzymuje brzmienie:

„Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności, z zastrzeżeniem § 9 ust.1 pkt.2) i ust.4”.

6. Par. 10 ust. 1 pkt 1) - 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?
Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Par. 10 ust. 1 pkt 2) - 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego, a nie od całej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy) w § 10 ust.1 pkt.2) i 3) otrzymuje brzmienie:

„pkt. 2) za opóźnienie w realizacji dostawy /instalacji/kalibracji/przekazania/podłączenia do sieci szpitala w terminach określonych w § 5 ust.1,2,3 karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawnego za każdy dzień opóźnienia”,

„pkt.3) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku ,o którym mowa w § 5 ust. 5 pkt.3) umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej za każdy dzień opóźnienia w reakcji na zgłoszoną awarię w wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawnego oraz za każdy dzień opóźnienia w naprawie analizatora urządzenia w wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawnego”.

8. Par. 10 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzorce umowy) w § 10 dodaje się ust. 4 o następującym brzmieniu:

„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej”.

Pytania 19: Dot.: Załącznik nr 7 do SIWZ

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

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Par. 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu w brzmieniu: „W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym do w Załączniku Nr 7 do SIWZ (wzór umowy) w § 9 dodaje się ustęp 4 o następującym brzmieniu:

„W przypadku zmiany przepisów prawa podatkowego w okresie obowiązywania umowy, w szczególności zmiany stawek podatku VAT, od dnia obowiązywania nowej stawki do cen netto objętych umową doliczany będzie podatek VAT według nowej stawki. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu”.

W związku z powyższym w załączniku Nr 7 do SIWZ (wzorce umowy) w § 14, który otrzymuje numerację §13 ust.2 otrzymuje brzmienie:

„Zmiany niniejszej umowy, w tym również zmiana terminu jej obowiązywania, mogą być dokonywane wyłącznie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony i opatrzonych datą – pod rygorem ich nieważności, z zastrzeżeniem § 9 ust.1 pkt.2) i ust.4”.

3. Par. 10 ust. 1 pkt 1) - 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla

zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Par. 10 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W Załączniku Nr 7 do SIWZ (wzorzec umowy) w § 10 dodaje się ust. 4 o następującym brzmieniu:

„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej”.

Ponadto Zamawiający informuje, że dokonuje zmiany treści SIWZ tj.:

1. W Załączniku Nr 2 do SIWZ:

1) w tabeli 3 dla części Nr 1, pkt. 23 otrzymuje brzmienie:

„23. W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z odczynnikami, kalibratorami, materiałami kontrolnymi, materiałami eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową”.

2) w tabeli 3 dla części Nr 4, pkt. 25 i 27 otrzymuje brzmienie:

„25. W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy”.

„27. Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia”.

3) w tabeli 3 dla części Nr 5, pkt. 39 i 41 otrzymuje brzmienie:

„39. W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy”.

„41. Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia”.

4) w tabeli 4 dla części Nr 5, pkt. 15 i 17 otrzymuje brzmienie:

„15. W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy”.

„17. Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia”.

2. W Załączniku Nr 6 do SIWZ (wzór umowy):

1) w §5 ust. 5 pkt. 3) lit. a) i b) otrzymują nowe brzmienie:

„3) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa)

a) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa urządzenia max. do 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia – dotyczy części Nr 1,

b) czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 1 dzień roboczy, naprawa urządzenia max. do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia – dotyczy części Nr 4 i 5”.

2) w §5 ust. 5 pkt. 4) lit. a) i b) otrzymują nowe brzmienie:

„4) w przypadku naprawy przekraczającej:

a) 2 dni robocze Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z odczynnikami, odczynnikami dodatkowymi, kalibratorami, materiałami kontrolnymi, materiałami eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową – dotyczy części Nr 1,

b) 3 dni robocze Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze – dotyczy części Nr 4 i 5”.

3) w §7 ust.1 otrzymuje nowe brzmienie:

1) Wykonawca gwarantuje, że dostarczone: odczynniki, odczynniki dodatkowe, materiały eksploatacyjne, materiały kontrolne, kalibratory, kapilary i zatyczki do kapilar (część Nr 1), odczynniki, odczynniki dodatkowe, materiały eksploatacyjne i zużywalne, materiały kontrolne, kalibratory (część Nr 4 i 5) są fabrycznie nowe i wolne od wad,

2) Wykonawca gwarantuje, że dostarczony:

a) analizator parametrów krytycznych typu kasetowego jest fabrycznie nowy lub używany, wolny od wad – dotyczy części Nr 1,

b) analizator hematologiczny jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy części Nr 4,

c) analizator immunochemiczny podstawowy i zastępczy jest fabrycznie nowy i wolny od wad – dotyczy części Nr 5,

Zamawiający do niniejszych WYJAŚNIENÍ TREŚCI SIWZ, w załączeniu przedstawia aktualnie obowiązującą :

- 1) dla części Nr 1, Tabelę 3 - parametry, funkcje graniczne i wymagania dla analizatora parametrów krytycznych typu kasetowego, uwzględniającą wprowadzone zmiany;
- 2) dla części Nr 4, Tabelę 3 - parametry graniczne analizatora hematologicznego, uwzględniającą wprowadzone zmiany;
- 3) dla części Nr 5, Tabelę 3 - wymagania graniczne dla oferowanego podstawowego analizatora immunochemicznego, uwzględniającą wprowadzone zmiany;
- 4) dla części Nr 5, Tabelę 4 - wymagania graniczne dotyczące oferowanego analizatora zastępczego do badań immunochemicznych, uwzględniającą wprowadzone zmiany;

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

W przypadku zaferowania asortymentu o parametrach dopuszczonych przez Zamawiającego Wykonawca winien to zaznaczyć w swojej ofercie, w odpowiednich formularzach asortymentowo-cenowych i tabelach z parametrami, funkcjami granicznymi i wymaganiami.

Niniejsze wyjaśnienia i zmiany, stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na str. internetowej Zamawiającego.

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie w ofertach wprowadzenie zmian treści SIWZ.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **19-11-2014 do godz. 10:00.**

Zamawiający wyznacza termin otwarcia ofert na dzień: **19-11-2014 r. o godz. 11:00.**

Zatwierdził:

DYREKTOR

**Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie**

lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

Część Nr 1 Tabela 3 - parametry, funkcje graniczne i wymagania dla analizatora parametrów krytycznych typu kasetowego dla potrzeb Szpitalnego Oddziału Ratunkowego

Lp.	Parametry i funkcje graniczne	Należy wypełnić tabelę wpisując TAK lub NIE
1.	Analizator i jego części składowe fabrycznie nowe, nie używany, rok 2014. Analizator typu kasetowego: wszystkie odczynniki, kalibratory, czujniki pomiarowe, sonda aspiracyjna i zbiornik na odpady w zintegrowanym wymiennym wkładzie na max. 200 oznaczeń/ miesiąc.	
2.	Parametry mierzone: pH, pO ₂ , pCO ₂ ,/ Na, K, Ca, Cl, Hct, / COHb, MetHb, O ₂ Hb, SO ₂ , glukoza, mleczany, bilirubina, kreatynina	
3.	Podanie próbki bezpośrednio ze strzykawki lub kapilary bez potrzeby użycia adapterów. Maksymalna objętość próbki badanej , przy pobraniu zarówno z kapilary konieczna do oznaczenia parametrów podanych w punkcie 2 nie może przekraczać 200µl.	
4.	Prosta komunikacja z operatorem, oprogramowanie w języku polskim	
5.	Wszystkie elektrody bezobsługowe	
6.	Automatyczna kalibracja bez użycia gazów wzorcowych i butli gazowych (wymagana kalibracja przy pomocy kalibratorów płynnych)	
7.	Możliwość wpisania szczegółowych danych demograficznych pacjenta	
8.	Wbudowana drukarka	
9.	Oprogramowanie analizatora w języku polskim	
10.	System kontroli jakości, pamięć minimum 30 testów, wydruk raportu zbiorczego.	
11.	Automatyczne monitorowanie ilości badań możliwych do wykonania.	
12.	Jednoczesny pomiar wszystkich parametrów wyszczególnionych w punkcie 2 tabeli 3	
13.	Termin ważności kasety po włożeniu do aparatu nie krótszy niż 30 dni	
14.	Możliwość archiwizacji wyników pacjentów i kontroli	
15.	Podłączenie do sieci informatycznej Szpitala (AMMS-ASSECO) na koszt Wykonawcy	
16.	Czytnik kodów kreskowych	
17.	Analizator wyposażony w UPS dający minimum 30 minut podtrzymania zasilania	
18.	Wykonawca dostarczy odczynniki, kalibratory, materiały kontrolne, materiały eksploatacyjne, papier do drukarki wew., kapilary 200µL (heparyna litowa) odpowiednio do deklarowanej ilości oznaczeń.	
	Pozostałe wymagania	
19.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy	
20.	Pełna techniczna gwarancja na analizator przez cały okres trwania dzierżawy w zakresie usług, naprawy, części zamiennych.	
21.	Bezpłatne przeglądy serwisowe raz w roku lub zgodnie z zaleceniami producenta, obejmujące wymianę niezbędnych części zużywalnych na koszt Wykonawcy.	
22.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 2 dni roboczych, od daty zgłoszenia.	

23.	W przypadku naprawy przekraczającej 2 dni robocze, Wykonawca podstawia urządzenie zastępcze tego samego modelu lub modelu kompatybilnego z odczytnikami, kalibratorami, materiałami kontrolnymi, materiałami eksploatacyjnymi objętymi przedmiotową umową.	
24.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy element podlega wymianie.	
25.	Szkolenie personelu medycznego na koszt Wykonawcy w zakresie obsługi analizatora i interpretacji wyników. Szkolenie odbywać się będzie w siedzibie Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie w terminie 3 dni roboczych od daty dostawy i instalacji urządzenia, potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym.	
26.	Założenie paszportu technicznego	
27.	Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim wraz z dostawą analizatora.	

Uwaga: Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Część Nr 4 Tabela 3 - Parametry graniczne analizatora hematologicznego dla potrzeb Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. PCK 7

Nazwa aparatu:

Producent :

Typ:

Model:

Rok produkcji:

Lp.	Parametry graniczne	Wymagania Zamawiającego	Oferowane parametry
1	Analizator fabrycznie nowy, nieużywany, rok produkcji 2014r.	Tak	
2	Wydajność minimum 60 oznaczeń/godz.	Tak	
3	Różnicowanie krwinek w stanie natywnym (bez barwienia poroksydazy)	Tak	
4	Parametry wydawane na wyniku: WBC, 5 parametry rozdział krwinek białych wyrażony w # i % (neutrocyty, eozynocyty, bazocyty, monocyty, limfocyty), RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV.	Tak	
5	Wszystkie populacje różnicowania leukocytów oznaczane, nie wyliczane	Tak	
6	Możliwość zdefiniowania różnych zakresów norm w zależności od płci, wieku pacjenta - co najmniej 5 .	Tak	
7	Flagowanie wyników patologicznych wraz z komunikatami opisującymi typowe patologie .	Tak	
8	Sposób podawania próbki - manualny z otwartej probówki	Tak	
9	Możliwość oznaczania próbek pediatrycznych przy objętości próbki mniejszej niż 50 µl bez etapu predilucji (bez wstępnego procesu rozcieńczenia)	Tak	
10	Liniowości (minimalne, bez wstępnego rozcieńczenia): WBC do 250 tys/µl RBC do 7 mln/ µl PLT do 2 mln/ µl	Tak	
11	Automatyczne czyszczenie igły pobierającej	Tak	
12	Kontrola jakości z zastosowaniem reguł Westgarda z graficzną prezentacją i statystyczną oceną wyników kontroli. Należy podać koszt materiału kontrolnego(2 poziomy 1 raz dziennie) do codziennej kontroli.	Tak	
13	Wewnątrzlaboratoryjny program kontroli jakości badań połączony z międzylaboratoryjną, bezpłatną oceną jakości (dostarczanie cyklicznych raportów oceny jakości)	Tak	
14	Podłączenie do sieci informatycznej Szpitala (AMMS-ASSECO) na koszt Wykonawcy.	Tak	
15	Parametry materiałów kontrolnych wczytywane za pomocą kodu paskowego lub dyskietki	Tak	
16	Współpraca z siecią komputerową (dwukierunkowo)	Tak	
17	Przystosowanie analizatora do pracy w systemie całodobowym	Tak	
18	Zewnętrzny, kolorowy, 19' monitor LCD, drukarka z zapasowym tonerem	Tak	
19	Wyposażenie w UPS podtrzymujący pracę aparatu w przypadku awarii zasilania przez okres min. 0,5h	Tak	

Pozostałe wymagania			
20	Wykonawca zapewni bezpłatny serwis producencki (bez podwykonawców) na czas trwania umowy dzierżawy.	Tak	
21	Wykonawca określi całkowity koszt kontraktu (odczynników, części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych, etc.)	Tak	
22	Szkolenie pracowników w obsłudze aparatu i interpretacji wyników.	Tak	
23	Wykonawca pokryje koszty związane z udziałem Laboratorium w programie kontroli jakości StandLab w okresie trwania umowy przetargowej.	Tak	
24	Pełna bezpłatna gwarancja na czas trwania dzierżawy obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta oraz wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych).	Tak	
25	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy	Tak	
26	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	Tak	
27	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia.	Tak	
28	Instrukcja obsługi analizatora języku polskim dołączona wraz z dostawą analizatora	Tak	
29	Założenie paszportu technicznego	Tak	
30	Dostawa, instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wykonawcy	Tak	

Uwaga: Nie spełnienie któregokolwiek wymaganego parametru i wymagania opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

.....
 Podpisy osób uprawnionych
 do składania oświadczeń woli
 w imieniu Wykonawcy

Część Nr 5 tabela 3 - wymagania graniczne dla oferowanego podstawowego analizatora immunochemicznego dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. Białskiej 104/118

Producent

Kraj pochodzenia

Oferowany model

Rok produkcji

Lp.	Parametry graniczne dla analizatora i odczynników	Wymagania Zamawiającego	Oferowane parametry
1	Analizator, rok produkcji 2014, nowy nie używany wraz z drukarką z zapasowym tonerem	Tak	
2	Metodyka badań – chemiluminescencja lub elektrochemiluminescencja	Tak	
3	Praca całkowicie automatyczna, w trybie „Random Access”	Tak	
4	Wydajność aparatu min. 200 oznaczeń /godz.	Tak	
5	Minimum 24 miejsca na odczynniki (reagenty)	Tak	
6	Stabilność odczynników na pokładzie analizatora minimum 30 dni	Tak	
7	Możliwość wykonywania minimum 8 oznaczeń z jednej próbki jednocześnie	Tak	
8	Detektor wykrywania skrzepów i mikroskrzepów w próbce badanej	Tak	
9	Wszystkie oznaczenia ujęte w tabeli Nr1 części Nr 5 muszą być wykonywane na oferowanym analizatorze	Tak	
10	System chłodzenia odczynników w analizatorze – temperatura lodówki (powinna mieścić się w zakresie 2-12C- definicja temp. Lodówki)	Tak	
11	Możliwość wykonania oznaczeń w różnych rodzajach materiałów biologicznych z różnego rodzaju próbek pierwotnych i wtórnych	Tak	
12	Możliwość rozcieńczania, powtarzania próbek	Tak	
13	Możliwość kontroli pomiarów co najmniej 2 różnych poziomów surowic kontrolnych	Tak	
14	Automatyczne monitorowanie poziomu odczynników,(ilość i ważność), materiałów zużywalnych.	Tak	
15	Automatyczne monitorowanie poziomu odpadów i ścieków	Tak	
16	Możliwość stosowania różnego rodzaju próbek jednocześnie- w statywach jednego rodzaju	Tak	
17	Możliwość dostawiania statywów z próbkami w trakcie pracy analizatora, bez przerywania analiz	Tak	
18	Swobodny dostęp do próbek (po rozpipetowaniu) w trakcie pracy.	Tak	
19	Możliwość pracy za pomocą ekranu dotykowego i zewnętrznej klawiatury	Tak	
20	Identyfikacja odczynników i próbek badanych poprzez kody kreskowe	Tak	
21	Komputerowa archiwizacja danych	Tak	
22	Wbudowany system kontroli jakości w oparciu o zasady Westharga z wykorzystaniem wykresów Levey-Jennings'a	Tak	

23	Pełna instrukcja obsługi analizatora w języku polskim (dołączyć płytę CD lub wydruk) dołączona wraz z dostawą analizatora	Tak	
24	Instrukcje wykonania testów (dołączyć płytę CD lub oryginalne ulotki) wraz z ofertą	Tak	
25	Dwustronna komunikacja z systemem LSI	Tak	
26	Podłączenie do sieci informatycznej Szpitala oraz systemu szpitalnego (AMMS-ASSECO) na koszt Wykonawcy	Tak	
27	Bezpłatne usługi serwisowe w trakcie trwania dzierżawy analizatora	Tak	
28	Minimalny termin ważności odczynników- (reagentów) - 4 miesiące	Tak	
29	Minimalny termin ważności odczynników- kontroli i kalibratorów 6 miesięcy	Tak	
30	Stabilność kalibracji minimum 30 dni (potwierdzona ulotką dla wszystkich parametrów)	Tak	
31	Możliwość jednoczesnego wykalibrowania i wstawienia do aparatu dwóch różnych serii reagentów	Tak	
32	Zestaw TSH 3 generacji	Tak	
33	Automatyczna sygnalizacja zbyt małej objętości próbki do badania połączona z systemem zabezpieczającym przed stratą odczynnikową w przypadku niewystarczającej ilości próbki.	Tak	
34	Oferent zapewni bezpłatną, 2 razy w roku, weryfikację wyników w zewnętrznym międzynarodowym programie kontroli jakości badań dla testów ujętych w tabeli 1 części Nr 5	Tak	
35	Zewn. UPS podtrzymujący pracę aparatu przez 30 minut.	Tak	
36.	Analizator pracujący bez stacji wody, co oznacza, że analizator nie potrzebuje osobnej, dedykowanej stacji uzdatniania wody.	Tak	
37.	Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia- bez konieczności rekonstrukcji	Tak	
Pozostałe wymagania			
38	Pełna bezpłatna gwarancja na czas trwania umowy dzierżawy obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta oraz wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych).	Tak	
39.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze Wykonawca podstawia analizator zastępczy	Tak	
40.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	Tak	
41.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia.	Tak	
42.	Wykonawca zapewni bezpłatny serwis producencki (bez podwykonawców) na czas trwania umowy.	Tak	
43.	Założenie paszportu technicznego	Tak	

44.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego	Tak	
45.	Szkolenie pracowników w obsłudze aparatu i interpretacji wyników	Tak	

Uwaga: Nie spełnienie któregokolwiek parametru i wymagania opisującego przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

Część Nr 5 tabela 4 - wymagania graniczne dotyczące oferowanego analizatora zastępczego do badań immunochemicznych dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przy ul. PCK 7

Producent
 Kraj pochodzenia
 Oferowany model
 Rok produkcji

Lp.	Określenie parametru	Wpisać odpowiednio: Tak/Nie, oferowany parametr
1.	Analizator, rok produkcji 2014, nowy nie używany wraz z drukarką z zapasowym tonerem	
2.	Wydajność min. 100 testów na godzinę	
3.	Metodyka badań – chemiluminescencja lub elektrochemiluminescencja	
4.	Praca analizatorów w obu lokalizacjach Szpitala na identycznych odczynnikach reakcyjnych, kalibratorach, materiałach kontrolnych i zużywalnych.	
5.	System dozowania odczynnika i próbki badanej wzajemnie się nie kontaminujący	
6.	System zapewniający chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora	
7.	Możliwość wykonywania badań z próbek pierwotnych	
8.	Analizator wyposażony w czytnik kodów	
9.	Możliwość współpracy z siecią informatyczną. Wykonawca zobowiązuje się do podłączenia analizatora do aktualnego systemu informatycznego (firmy Asseco) Zamawiającego i pokrywa koszty z tym związane.	
10.	Wbudowany program kontroli jakości badań	
11.	Analizator wyposażony w UPS dający minimum 15 minut podtrzymania zasilania	
12.	Wszystkie oznaczenia ujęte w tabeli 1 części Nr 5 muszą być wykonywane na zaoferowanym analizatorze	
13.	Wykonawca pokryje koszty związane z udziałem Laboratorium w programie jakości StanLab w okresie trwania umowy przetargowej dla parametrów: Troponina, CKMB mass, BNP lub ProBNP	
	Pozostałe wymagania	
14.	Pełna bezpłatna gwarancja na czas trwania umowy dzierżawy obejmująca cały system (bezpłatne okresowe przeglądy serwisowe jeden na rok lub wg zaleceń producenta oraz wszystkie usługi i wymianę wszystkich części zamiennych i zużywalnych).	
15.	W przypadku naprawy przekraczającej 3 dni robocze, Wykonawca podstawia analizator zastępczy	
16.	W przypadku naprawy / wymiany tego samego elementu 3 razy analizator podlega wymianie	
17.	Czas reakcji serwisu (przyjazd inżyniera serwisowego- podjęta naprawa) – maksimum 1 dzień roboczy, naprawa analizatora max. do 3 dni roboczych, od daty zgłoszenia.	
18.	Wykonawca zapewni bezpłatny serwis producentki (bez podwykonawców) na czas trwania umowy dzierżawy.	
19.	Instrukcja obsługi analizatora w języku polskim wraz z dostawą analizatora	
20.	Założenie paszportu technicznego	

21.	Dostawa , instalacja oraz uruchomienie analizatora na koszt Wydzierżawiającego	
22.	Szkolenie pracowników w obsłudze aparatu i interpretacji wyników	

Uwaga: Nie spełnienie któregokolwiek parametru opisującego przedmiot zamówienia oraz wymagania spowoduje odrzucenie oferty.

.....
Podpisy osób uprawnionych
do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy