

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników 4**. Nr sprawy: ZP-17-100UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity Dz. U.z 2015 r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami*), udzielam następującej odpowiedzi :

PAKIET Nr 1

do załącznika Nr 1

1. Prosimy o zgodę na złożenie oferty na BNP lub NT-proBNP. Zgodnie z obowiązującymi wytycznymi Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego zarówno BNP jaki i NT-proBNP są klinicznie równocenne w diagnostyce kardiologicznej. **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie oznaczeń Beta2 Microglobuliny, EBV EBNA IgG, EBV IgM, EBV IgG (odpowiednie pozycje 39, 40, 41 i 42 formularza) poza aparatem, jako badanie zlecane na zewnątrz? Oferent zapewni na swój koszt transport materiału i oznaczanie w renomowanym i certyfikowanym laboratorium oraz przesłanie zwrotne wyników, a w formularzu cenowym, dla porównywalności ofert, ujęty zostanie koszt brutto wykonania tych badań. **Odp.: Tak, jeżeli Wykonawca zapewni odbiór próbek i dostępność wyników w tym samym dniu drogą elektroniczną oraz w formie papierowej w możliwie najkrótszym terminie.**
3. Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający oczekuje, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, FT4, FT3 i a-TPO posiadały określone przez producenta odczynników specyficzne wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów? **Odp.: Zamawiający określił w SIWZ swoje oczekiwania i wymienionych w pytaniu „oczekiwań” nie wymaga.**
4. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje aby oferowany w poz. 18 odczynnik do oznaczania prolaktyny posiadał zwalidowaną metodykę i możliwość różnicowania obecności makroprolaktyny, co umożliwi wiarygodną interpretację wyników u pacjentów z makroprolaktynemią? **Odp.: Zamawiający tego nie wymaga.**
5. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty w poz. 21 na parathormon 2 gen. czy 3 gen.? **Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zarówno odczynnika do oznaczania parathormon 2 gen i 3 gen.**
6. Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty w poz. 37 na odczynniki do oznaczania przeciwciał przeciwko Treponema Pallidum? **Odp.: TAK.**

do załącznika Nr 1B

ad. 3

7. Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności rzeczywistej 170 ozn/h, który przy deklarowanej ilości rocznej badań zapewni w sposób płynny pracę w laboratorium? **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

ad.7

8. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku 7 gdy wszystkie zestawy odczynnikowe są w formie płynnej i gotowe do użycia, dla których Producent przewiduje krótki czas ogrzania do temp. pokojowej przed wstawieniem ich do analizatora? Odczynniki osiągną wymaganą temperaturę w czasie kilkunastu minut, który to czas jest i tak potrzebny na czynności przygotowawcze do rozpoczęcia oznaczeń, a więc nie wpływa to na pogorszenie jakości pracy. Odczynniki nie wymagają mieszania ani odkręcania

nakrętek przed wstawieniem na pokład aparatu. **Odp.: Nie. Natychmiastowa gotowość odczynników do użycia zapewnia minimalizację czasu otrzymania wyniku w przypadku badań CITO, gdy dany odczynnik nie znajduje się aktualnie w analizatorze oraz w przypadku konieczności wykonania w trybie CITO badań w próbce pobranej od dawcy (przeszczep wątroby)**

ad.9

9. Prosimy o zgodę na zaoferowanie analizatora gdzie odczynniki przebywają na pokładzie z chłodzeniem odczynników w temperaturze innej niż temp. 2-12oC? Producent dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. 2-12oC. Odczynniki są automatycznie otwierane, zamykane i mieszane na pokładzie analizatora oraz posiadają długą gwarantowaną stabilność po otwarciu. **Odp.: Analizator musi pozostawać w gotowości do pracy 24 /dobę przez 7 dni w tygodniu. Odczynniki do badań u dawców (przeszczep wątroby) pozostają na pokładzie całodobowo. Zamawiający wymaga by odczynniki mogły pozostawać w analizatorze bez konieczności ich wyjmowania i przechowywania w lodówce po zakończeniu badań.**

ad. 15

10. Ze względu na kilka programów kontroli jakości obecnych na rynku, dostarczenia jakich kontroli zewnątrzlaboratoryjnych i jakiego programu oczekuje Zamawiający? **Odp.: Zamawiający oczekuje kontroli zewnątrzlaboratoryjnej obejmującej badania: p/c anty Hbs, p/c anty HCV, CMV IgG, CMV IgM, cyklosporyna, HBs Ag, toxo IgG, toxo IgM, HCV Ag/Ab, anty HbC Total, anty Hbe, HbeAg, anty TPO, anty TG, peptyd C, VDRL, beta 2-mikroglobulina, EBV**

do Załącznika 1C:

ad.4

11. Czy Zamawiający oceni na TAK i przyzna punkty w sytuacji, gdy niewielka części kontroli i kalibratorów (27 pozycji) oferowana jest w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny: raz na 1 - 3 miesięcy wystarczy jednorazowo rekonstruować zawartość fiołki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), i tak przygotowana kontrola/kalibrator są już w formie płynnej i gotowej do użycia przez dłuższy czas. **Odp.: Nie. Jest to parametr oceniany i Zamawiający nie zgadza się na dokonywania zmian.**

ad.6:

12. Czy Zamawiający oceni na TAK i przyzna punkty w sytuacji, gdy niewielka część odczynników posiada gwarantowaną stabilność na pokładzie analizatora wynoszącą 14 dni (4 odczynniki) i 28 dni (6 odczynników)? Stabilność ta jest znacznie wydłużona przy zamiennym przechowywaniu na pokładzie i w lodówce laboratoryjnej. **Odp.: Nie. Jest to parametr oceniany i Zamawiający nie zgadza się na dokonywania zmian.**

ad.8:

13. Czy Zamawiający oceni na TAK i przyzna punkty w sytuacji, gdy dostawianie i wymiana odczynników odbywała się w trybie pracy analizatora określonym jako stand-by, z szybkim czasem przejścia do pracy rutynowej poniżej 5 minut? **Odp.: Nie. Jest to parametr oceniany i Zamawiający nie zgadza się na dokonywania zmian.**
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatora wraz z wyposażeniem z 14 na min. 21 dni od daty podpisania umowy? **Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu dostawy analizatora do maksymalnie 21 dni od daty podpisania umowy.**
15. Mając na uwadze obniżenie wartości oferty czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyprodukowanego w roku 2011, 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. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**
16. Czy Zamawiający zgodzi się na oznaczanie testu B2 microglobulina w laboratorium zewnętrznym? Koszt wykonania badania B2 microglobulina byłby skalkulowany i uwzględniony w formularzu oferty z podaniem ceny, jako koszt dla Zamawiającego, natomiast koszty logistyczne tj. transport materiału i dostarczenie wyniku pozostawałyby po stronie Wykonawcy, który gwarantuje odbiór próbek i dostępność wyników w tym samym dniu drogą elektroniczną oraz w formie papierowej w późniejszym możliwie najkrótszym terminie. **Odp.: TAK.**

17. Czy do podanych ilości testów wykonawca powinien doliczyć testy potrzebne na kontrolę i kalibrację? Jeśli tak to proszę o podanie harmonogramu wykonywania oznaczeń kontrolnych. **Odp.: Testy kalibracyjne zgodnie z zasadami producenta, ozn. kontrolne wg poniższego harmonogramu.**

HARMONOGRAM PROWADZENIA KONTROLI JAKOŚCI W PRACOWNI IMMUNOCHEMII

POPNIEDZIAŁEK	CEA, CA 15-3, CA 125, CA 19-9, AFP, TPSA, TRP (L,H), PTH, HCV (-), anty-HBs (-) i (+), TSH, FT3, FT4
WTOREK	EBV, cyklosporyna, Syphilis, HIV, TOXO IGG, TOXO IGM
ŚRODA	CEA, CA 15-3, CA 125, CA 19-9, AFP, TPSA, prolaktyna, FSH, LH, TESTOSTERON, DHEAS, ESTRADIOL, anty-HBC (+), CMV IgG(+), TRP (L,M), CMV IgM(+), FERRYTYNA, TSH, FT3, FT4, HCV(+), HBS(+), anty-HBs(-) i (++)
CZWARTEK	Anty TPO, anty TG, HBe, anty HBe, cyklosporyna, WIT B12, KWAS FOLIOWY, PTH
PIĄTEK	CEA, CA 15-3, CA 125, CA 19-9, AFP, TPSA, HIV, Toxo IgG, Toxo IgM, anty HBC(-), CMV IgG(-), i (++) , CMV IgM(-), Syphilis, FERRYTYNA, EBV, TRP (L,H,M), TSH, FT3, FT4, HCV (+,-), anty-HBs (-,+,++)
Do serii badań	IRI, PEPTYD C, BNP

18. Czy dla testów do oznaczeń wirusologicznych: HBs, HIV, HCV wyniki muszą być interpretowane w oparciu o jednoznacznie wyliczony punkt odcięcia („cut-off”) - bez uwzględniania tzw. szarej strefy, co potwierdzą ulotki odczynnikowe? **Odp.: Nie, nie muszą.**
19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie do diagnostyki kiły zamiast testu VDRL, test immunochemiczny, dwustopniowy oparty na technologii CMIA do jakościowego wykrywania obecności przeciwciał przeciw Treponema pallidum? **Odp.: TAK.**
20. Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby ilości odczynników wyliczone zostały w sposób uwzględniający przechowywanie odczynników na pokładzie analizatora po okresie stabilności gwarantowanej przez producenta, pod warunkiem prawidłowych wyników kontroli jakości? Takie rozwiązanie pozwala na oszczędne gospodarowanie odczynnikami i jest z powodzeniem stosowane przez wielu użytkowników .
Odp.: Zamawiający wymaga aby ilości oferowanych odczynników wyliczone zostały w sposób zapewniający wykonanie podanej ilości badań na okres trzech lat, uwzględniając harmonogram prowadzonej kontroli jakości.

załącznik nr 1B

21. Czy Zamawiający uzna warunek nr 5 za spełniony w przypadku analizatora, który pobiera odczynnik z dna pojemnika, a nie z jego powierzchni? **Odp.: Tak, jeżeli Wykonawca zagwarantuje, że taki sposób pobierania odczynnika wyeliminuje możliwość pobrania spienionego odczynnika również w najmniejszych objętościach produktu, a także, że układ dozujący spełnia pozostałe warunki pkr.5 tj., posiada detektor pęcherzyków powietrza oraz skrzepów.**
22. Czy Zamawiający uzna warunek nr 7 za spełniony w przypadku analizatora, który dla dwóch odczynników wymaga przygotowania poprzez zmieszanie dwóch płynnych składników? **Odp.: TAK.**
23. Czy Zamawiający uzna warunek nr 9 za spełniony w przypadku analizatora, który utrzymuje w lodówce temperaturę 4-8°C lub 2-8°C? **Odp.: TAK, jeśli wymienione zakresy temp. spełniają wymogi zaoferowanych odczynników.**
24. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie dwóch analizatorów, które łącznie wykonają wszystkie wymienione badania? **Odp.: TAK, pod warunkiem, że na jednym z analizatorów można wykonać pełen panel badań potrzebnych dla celów przeszczepowych (dawca wątroby), tj: anty HBC Total, AFP, CA-125, CA 15-3, CA 19-9, CEA, CMV IgG, CMV IgM, HBS Ag, anty HCV, toxo IgG, toxo IgM, TPSA, VDRL, HIV Ag/Ab.**
Zamawiający wymaga aby oba analizatory miały taką samą wydajność określoną w SIWZ (min. 190 ozn/godzinę), a także by oba analizatory były podłączone do istniejącej w Laboratorium sieci informatycznej LIS.

załącznik nr 1C

25. Czy Zamawiający przyzna punkty analizatorowi, który w zakresie dostępnych miejsc na odczynniki spełnia podane minimum, określone tak samo w parametrach wymaganych (pkt. 9)? Czy punkty zostaną przyznane tylko takiemu analizatorowi, które to minimum przekracza? **Odp.: Punkt 9 mówi o dostępnych miejscach odczynnikowych na pokładzie analizatora (minimum 25 miejsc odczynnikowych). Ocenie poddana zostanie ilość testów możliwych do wykonania za jednym razem z jednej badanej próbki (dla jednego pacjenta), gdzie bierze się pod uwagę możliwość analizatora co do wykonania danej ilości badań (tzn min. 25) po jednokrotnej aspiracji.**

PAKIET Nr 3

26. Czy Zamawiający dopuści analizator fabrycznie nowy z 2016r? **Odp.: NIE, zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuszcza wyłącznie aparat fabrycznie nowy, nieużywany, wyprodukowany w 2017r.**

PAKIET Nr 4

Załącznik nr 4B

27. Czy w punkcie 4 Zamawiający wymaga pełnej automatyzacji wykonywanych badań (napełnianie testów, inkubacja, inokulacja zawiesiny AST, odczyt wyników i usuwanie testów po zakończonym odczycie) w obrębie aparatu? **Odp.: Wymagania Zamawiającego określone są w SIWZ.**
28. Dotyczy pakietu nr 4, Załącznik 4B - Czy w punkcie 13 Zamawiający wymaga dostarczenia drukarki wraz z komputerem? **Odp.: W zestawie komputerowym powinna być drukarka.**
29. Ile Zamawiający przewiduje stanowisk roboczych do pracy? **Odp.: Dwa stanowiska.**
30. Czy Zamawiający odstąpi od punktu 15, w którym wymagane są szczepy wzorcowe do analizatora mikrobiologicznego? Na rynku nie istnieje żaden oferent, który posiada w swej ofercie szczepy wzorcowe z kolekcji ATCC (które są wymagane do kontroli produktów mikrobiologicznych zgodnie z wytycznymi CLSI oraz EUCAST – obowiązującymi w Polsce od 2011 roku). Aby dostarczyć szczepy kontrolne z kolekcji ATCC należy podpisać umowę dystrybucyjną, której żaden z oferentów na rynku polskim (posiadający w swej ofercie analizator zgodny z wymaganiami Zamawiającego) nie może podpisać. Ma to związek z licencją dystrybucji szczepów kontrolnych ATCC. **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
31. Dotyczy Załącznika nr 4B do SIWZ **PARAMETRY WYMAGANE TECHNICZNO – EKSPLOATACYJNE DLA AUTOMATYCZNEGO ANALIZATORA DO OKREŚLANIA IDENTYFIKACJI I LEKOWRAŻLIWOŚCI DROBNOUSTROJÓW, pkt. 17 – „Przechowywanie testów do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości w temperaturze pokojowej . W przypadku jeśli testy muszą być przechowywane w temperaturze od +4 do +8°C Wykonawca dostarczy w ramach ceny przedmiotu zamówienia chłodziarkę na okres obowiązywania umowy”.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia chłodziarki w przypadku gdy tylko testy z pozycji 7, 9 i 10, tj. łącznie 860 testów na 3 lata (załącznik nr 4, pakiet nr 4 – Odczynniki do badań diagnostycznych) wymagają przechowywania w temperaturze od +4 do +8°C? **Odp.: Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia chłodziarki, jeżeli ilość testów wymagających przechowywania w temp. od +4°C do +8°C nie będzie większa niż 25 sztuk w ciągu miesiąca.**
32. Dotyczy rozdziału nr VI SIWZ pkt. 18c)
Czy w części VI SIWZ pkt 18c) –Oświadczenia i dokumenty potwierdzające (...) Zamawiający pod pojęciem „METODYKA w języku polskim” ma na myśli instrukcję używania - zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych?
Zgodnie z art. 29 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych każdy wytwórca przed wprowadzeniem wyrobu do obrotu jest obowiązany do przeprowadzenia oceny zgodności wyrobu.
Wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro wymienia Załącznik nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro tj :
8.1. Do każdego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro należy dołączyć informacje potrzebne do jego bezpiecznego i właściwego używania, zredagowane odpowiednio do poziomu wykształcenia i wiedzy potencjalnych użytkowników, oraz informacje konieczne do identyfikacji wytwórcy. Informacje te obejmują dane zamieszczone w oznakowaniu i instrukcjach używania.
Instrukcje używania muszą towarzyszyć lub znajdować się w opakowaniu jednego lub większej liczby wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (...).
8.7. Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać: (...)

6) rodzaj próbki, jakiej należy użyć, oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz, jeżeli to niezbędne, warunki przechowywania i instrukcje przygotowania pacjenta.

Mając powyższe na uwadze w ramach procedury oceny zgodności każdy wytwórca jest zobowiązany m.in. do przygotowania dokumentacji technicznej, która musi umożliwiać zgodność wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro z odnoszącymi się do niego wymaganiami.

W skład dokumentacji technicznej wchodzi także instrukcja używania, dlatego musi odpowiadać pod względem treści parametrom poddanym ocenie zgodności.

Zatem zgodnie z literą prawa żadne inne materiały oraz informacje nie mające pokrycia w instrukcji technicznej producenta nie zasługują na uwzględnienie?

Odp.: W Rozdziale VI SIWZ nie ma pkt. 18c. Jeżeli Wykonawca pyta o wymóg określony w Rozdziale VII pkt.18 c, to Zamawiający wyjaśnia, iż na równi traktuje wszelkie dokumenty potwierdzające zastosowanie (przeznaczenie) przedmiotu zamówienia takie jak np. instrukcje używania, specyfikacje techniczne czy metodyki.

PAKIET Nr 5

33. Zamawiający dopuścił analizator oznaczający: Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, czy w związku z tym Zamawiający pokryje koszty elektrod chlorkowych, które zostaną zużyte w trakcie trzech lat dzierżawy? **Odp.: NIE, Zamawiający wymaga aby koszt dodatkowych elektrod chlorkowych pokrył Wykonawca.**

34. Mając na uwadze, że wiarygodna kontrola aparatu jonoselektywnego możliwa jest jedynie przy użyciu roztworów jednorazowego użytku konfekcjonowanych w szklane ampułki, czy Zamawiający wymaga tego typu kontroli? **Odp.: Zamawiający dopuszcza szklane ampułki.**

35. Aby złożone oferty mogły być jednoznacznie porównywalne, prosimy o określenie ilości kontroli (na trzech poziomach wartości) jaką Zamawiający planuje zrealizować w trakcie trzech lat.? **Odp.: Kontrola jakości odbywać się będzie od poniedziałku do piątku (5 razy w tygodniu) na trzech poziomach wartości.**

36. Czy Zamawiający zamierza wykonywać równocześnie kontrolę dwóch aparatów roztworem z jednej ampułki? **Odp.: Zamawiający dopuszcza równoczesną kontrolę dwóch aparatów roztworem z jednej ampułki.**

37. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania aparatów pracujących w systemie otwartym (bez kodowanych elektronicznie pakietów odczytnikowych)? **Odp.: Zamawiający nie wymaga.**

Dot.: Załącznik nr 13 do SIWZ (WZÓR UMOWY)

38. Par. 1 ust. 1 pkt c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin był liczony od dnia instalacji przedmiotu dzierżawy? **Odp.: Zamawiający zmienia treść zapisy §1 pkt.1 lit.c nadając mu następujące brzmienie:**
c) *przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi dzierżawionego urządzenia w siedzibie Zamawiającego na koszt Wykonawcy w terminie 5 dni od daty zainstalowania aparatu.*

39. Par. 1 ust. 1 pkt d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

40. Par. 2 ust. 14. oraz par. 3 ust. 10 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. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

41. Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwość dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

42. Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych?

Uzasadnienie:

Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma, więc na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez dokonanie zakupu interwencyjnego następuje naprawienie szkody. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**

43. Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
44. Dotyczy pkt. 6 par. 2: Prosimy o podanie minimalnego progu wykonania umowy. **Odp.: Zamawiający nie zna „rzeczywistych potrzeb” w przyszłości, ponieważ uzależnione są one od zdarzeń, których żaden szpitalnie jest w stanie przewidzieć. Na podstawie dotychczasowego doświadczenia i zużycia Zamawiający określił potrzeby w załącznikach asortymentowo-cenowych.**
45. Dotyczy rozdziału nr II SIWZ pkt. 4 oraz załącznika nr 13 - wzór umowy par 1 ust. 1d). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu przyjazdu serwisu do 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii? Wymagany obecnie 24 godzinny termin zbyt krótki. **Odp.: Zgodnie z SIWZ.**
46. Dotyczy rozdział IV pkt 1a) SIWZ. Czy Zamawiający potwierdza, iż wymagany termin dostaw dotyczy dni roboczych tj. rozumianych od poniedziałku do piątku. **Odp.: TAK.**
47. Dotyczy zadania nr 4, załącznik nr 13 - wzór umowy par 1 ust. 3 oraz rozdział nr II SIWZ pkt. 6. Prosimy o dodanie do istniejącego zapisu, iż w przypadku awarii urządzenia trwającej powyżej 3 dni, Wykonawca zapewni kompleksowe wykonanie zleconych badań, których wykonanie nie było możliwe z powodu awarii **na własnym urządzeniu zastępczym.** **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
48. Dotyczy zadania nr 4, wzór umowy (załącznik nr 13) par 4 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej określonej w par. 4 ust. 1 do 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
49. Dotyczy §2 ust. 13) projektu umowy (załącznik nr 13 do SIWZ): Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania faktury za dostawy i dzierżawę, faksem/mailem w dniu dostawy towaru, ponieważ towar wysyłany jest bezpośrednio z magazynu, natomiast dokumenty, w tym faktura – z siedziby spółki. Oryginał faktury zostanie niezwłocznie wysłany do Zamawiającego pocztą.
50. W przypadku przychylenia się do naszej prośby, prosimy o podanie adresu e-mail, na który można wysłać fakturę. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.**
51. Dotyczy §4 ust. 2 projektu umowy (załącznik nr 13 do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę wysokości kar umownych na 10% wartości brutto niewykorzystanej części/ pakietu, którego dotyczy odstąpienie. **Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 41.**

**Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek**