

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników oraz dzierzawa analizatorów.**
Nr sprawy: ZP – 18 – 070 UN.

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ust. 2 z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. ([tekst jednolity Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późniejszymi zmianami](#)), udzielam następującej odpowiedzi:

Pytanie 1) Dotyczy pakietu nr 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie standardów do badania fuzji BCR/ABL p190 i standardów genu kontrolnego ABL tak skonstruowanych, że oba specyficzne fragmenty cDNA są usytuowane na jednym, wspólnym plazmidzie jak również standardów do badania fuzji BCR/ABL p210 i standardów genu kontrolnego ABL tak skonstruowanych, że oba specyficzne fragmenty cDNA są usytuowane na jednym, wspólnym plazmidzie? W związku z tym nie ma konieczności oferowania wszystkich trzech standardów (p190, p210 i ABL) osobno gdyż wystarczą standardy p190 i p210, które również umożliwią ilościowe oznaczenie genu ABL. Standardy są oferowane w pięciu rozcieńczeniach w ilości 5x110ul? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na standardy do badania fuzji BCR/ABL p190 oraz fuzji BCR/ABL p210 i standardów genu kontrolnego ABL tak skonstruowanych, że oba specyficzne fragmenty cDNA są usytuowane na jednym, wspólnym plazmidzie. Zgoda na tak skonstruowane standardy wiązała by się z przerwaniem dotychczasowej standaryzacji badania, w którym wykorzystywane są te standardy, co skutkowało by ponownym udziałem w standaryzacji badań i dodatkowych nakładów finansowych.**

Pytanie 2) Dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy, pkt 4 tabeli. Prosimy o doprecyzowanie jakiego rodzaju kart wymaga Zamawiający do wykonywania miana izohemaglutynin w klasie IgM? **Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania kart / kaset zawierających optymalne środowisko umożliwiające oznaczenie miana izohemaglutynin anty A / anty B w klasie IgM.**

Pytanie 3) Dotyczy Pakietu nr 2 – zał. nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy, pkt 4 tabeli. Czy zamawiający dopuści rozwiązanie zapewniające pośrednie wykrycie izohemaglutynin w klasie IgM przez zastosowanie kart/kaset DAT z antygenem (anti-C3bC3d. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie kart / kaset zapewniających pośrednie wykrycie izohemaglutynin w klasie IgM.**

Pytanie 4) Dotyczy Pakietu nr 12 – zał. nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy, pkt 6 tabeli. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie karty/kasety do oznaczeń fenotypu w układzie Rh bez antygeny C^w? **Odp. Zamawiający wymaga oznaczenia fenotypu Rh z antygenem C^w.**

Pytanie 5) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy, pkt 6 tabeli. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym antygen C^w będzie oznaczany dodatkowo za pomocą kart/kaset i automatycznie dozowanych surowic monoklonalnych? **Odp. Tak..**

Pytanie 6) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy, pkt 9 tabeli. Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie w którym antygeny Kidd (Jk^a, Jk^b) są oznaczane za pomocą kart/kaset i automatycznie dozowanych surowic monoklonalnych? **Odp. Tak.**

Pytanie 7) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2 do SIWZ Parametry wymagane techniczno-eksploatacyjne dla analizatora do badań immunohematologicznych, pkt 12 tabeli. Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności min. 40 próbek na godzinę w zakresie wykonania oznaczenia antygenów układu ABO, izoaglutynin, oznaczenia antygeny D układu Rh i badania na obecność przeciwciał nieregularnych w teście PTA, ale z krótkim czasem wykonania testu (9 do 23 minut dla testu AB0 z potwierdzeniem + antygen D, oraz od 22 do 33 minut dla badania na obecność nieregularnych przeciwciał)? **Odp. Ze względu na dużą ilość badań wykonywanych, Zamawiający nie dopuszcza analizatora o mniejszej wydajności niż 50 próbek / godz.**

Pytanie 8) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2Bdo SIWZ Parametry wymagane techniczno-eksploatacyjne dla analizatora do badań immunohematologicznych, pkt 17 tabeli. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację brzmienie pkt 17 na następujące: "Automatyczne wykonywanie kopii zapasowej wyników badań przez automatyczny analizator na zlecenie operatora. Kopie bezpieczeństwa mogą być wykonywane na dysku zewnętrznym (pamięć USB) i muszą zapewniać dostępność, autentyczność i integralność wyników badań. Backup powinien zapewniać łatwą i pełną dostępność danych"? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 9) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2Bdo SIWZ Parametry wymagane techniczno-eksploatacyjne dla analizatora do badań immunohematologicznych, pkt 20 tabeli. Czy Zamawiający pod pojęciem czytnik kaset/kart rozumie urządzenie umożliwiające odczyt i archiwizację obrazu badań wykonywanych manualnie w technice mikrokolumnowej? **Odp. Tak.**

Pytanie 10) dotyczy Pakietu 2 – zał. nr 2Bdo SIWZ Parametry wymagane techniczno-eksploatacyjne dla analizatora do badań immunohematologicznych. Prosimy o ujednoczenie zapisu dotyczącego roku produkcji analizatora. W nagłówku załącznika 2B Zamawiający wymaga analizatora wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2018 roku, natomiast w punkcie 2 analizatora nie starszego niż wyprodukowanego w VII/2017 roku? **Odp. Zamawiający wymaga analizatora wyprodukowanego nie wcześniej niż w VII 2017 roku..**

Pytanie 11) Dotyczy Pakietu nr 2 – zał. 2C do SIWZ Formularz kryteriów oceny jakości dla analizatora do badań immunohematologicznych, pkt 8 tabeli. Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy Zamawiający w pkt 8 tabeli Załącznika nr 2C – formularz kryteriów oceny jakości wymaga dostarczenia dodatkowych zestawów krwinek wzorcowych do identyfikacji przeciwciał, innych niż wymagane w pkt 5 tabeli Formularza Asortymentowo-Cenowego w załączniku nr 2 do SIWZ? **Odp. W pkt 5 tabeli Formularza asortymentowo – cenowego (Załącznik Nr 2 SIWZ), Zamawiający wymaga zaoferowania panelu minimum 10 krwinek wzorcowych do identyfikacji przeciwciał. Załącznik 2C jest Formularzem Kryteriów Oceny Jakości, gdzie w pkt 8 Zamawiający za zaoferowanie dodatkowego zestawu krwinek, innego niż w formularzu Asortymentowo – cenowym przyzna punkty.**

Pytanie 12) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora używanego, po renowacji i generalnym przeglądzie z uaktualnionym oprogramowaniem oraz pełną gwarancją ze strony Wykonawcy? Dopuszczenie takiego analizatora pozwoli na zaoferowanie atrakcyjniejszej cenowo oferty bez szkody dla jakości uzyskiwanych wyników? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 13) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodatnie do pkt 2 par. 7 podpunktu do treści: d) aneks w zakresie wymiany sprzętu (analizatora) / uzupełnienia elementów składowych sprzętu (analizatora) w sytuacji gdy wprowadzony zostanie do sprzedaży przez Wykonawcę sprzęt zmodyfikowany / udoskonalony oraz w przypadku zaistnienia konieczności wymiany sprzętu (analizatora) /uzupełnienia elementów składowych sprzętu (analizatora) w związku z postępem technologicznym lub potrzebami zamawiającego, spełniający parametry graniczne dla przedmiotu zamówienia? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wymianę sprzętu (analizatora) podczas trwania umowy, gdyż wiąże się to z koniecznością ponownej walidacji sprzętu, metod badawczych, odczynników. Wymiana sprzętu wiąże się również z koniecznością ponownego szkolenia personelu.**

Pytanie 14) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy Zamawiający zgodzi się na oznaczanie testu Lipaza w laboratorium zewnętrznym? Koszt wykonania badania Lipaza 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. Nie. Oznaczenie lipazy jest istotne w rozpoznaniu ostrego zapalenia trzustki i traktowane jako badanie CITO.**

Pytanie 15) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy zamawiający przyzna punkty jakościowe, jeśli dane szczegółowe dot. zużycia odczynników w rozbiciu na pacjentów, procedury kalibracyjne, oznaczenia kontrolne, powtórki są dostępne w postaci raportu możliwego do wygenerowania z systemu monitorującego pracę aparatu, dostarczanego standardowo do zaproponowanych analizatorów? **Odp. Tak.**

Pytanie 16) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy zamawiający przyzna punkty jakościowe jeśli zaproponowane analizatory będą miały intuicyjne oprogramowaniem w jęz. angielskim oraz możliwość wyświetlenia, na monitorze analizatora instrukcji obsługi w jęz. polskim? W dowolnej chwili można użyć znajdującego się na dole ekranu znaku „?” po naciśnięciu którego, na ekranie pokaże się operatorowi instrukcja/ wyjaśnienie w języku polskim co obecnie jest prezentowane na monitorze lub z jakim komunikatem ma do czynienia i co powinien w danej chwili zrobić? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 17) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatorów z 14 dni na minimum 21 dni? Uzasadnienie: oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec. **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 18) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu dotyczącego terminu ważności odczynników tj: „odczynniki - min. 80% terminu ważności podanego przez producent liczonego od daty dostawy (należy podać ile miesięcy odpowiada 80% terminu ważności podanego przez producenta)” Na: termin ważności odczynników immunochemicznych min. 4 m-ce od daty dostawy, odcynniki biochemiczne min. 6 m-cy od daty dostawy (konkretne ilości miesięcy zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 i 8)? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę, z tym że termin ważności odczynników liczony od momentu dostawy musi być adekwatny do ilości wykonywanych badań i czasu trwania umowy. Zbyt krótki termin ważności odczynników spowoduje konieczność zamawiania kolejnej partii odczynników i szybkie wyczerpanie asortymentu.**

Pytanie 19) SIWZ rozdz. II pkt. 4 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę czasu na 24 godziny w dni robocze? **Odp. Tak.**

Pytanie 20) SIWZ rozdz. VII pkt. 21 czy Zamawiający wyraża zgodę aby dokumenty wymienione w tym punkcie zostały dostarczone na wezwanie od wykonawcy którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą? **Odp. Zamawiający na stronie 17 SIWZ dokładnie określił jakie dokumenty Wykonawca musi dołączyć do oferty, a o które dokumenty zostanie wezwany przez Zamawiającego. Do oferty należy dołączyć dokumenty dotyczące analizatorów – zgodnie z SIWZ – KRYTERIA OCENY JAKOŚCI ANALIZATORÓW.**

Pytanie 21) SIWZ rozdz. VII pkt. 21 ppk. 1a. czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie oświadczenia, iż dopełnił obowiązków wynikających z ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2017r. poz.211 z zm) i dla produktów będących wyrobami medycznymi dokonał stosownych powiadomień bez konieczności załączania powiadomień? Do oferty zostałyby dołączone deklaracje CE wystawione dla wyrobów medycznych zgodnie z dyrektywami unii europejskiej oraz obowiązującym prawem polskim. Uzasadnienie: Powiadomienia dotyczące wyrobów medycznych do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania mogą być składane osobiście czy drogą pocztową, a Prezes Urzędu RPLW MiPB nie wydaje żadnych potwierdzeń przyjęcia powiadomienia lub poprawności danych. Pragniemy jednoznacznie podkreślić, że ustawa nie określa wymagań w zakresie przedstawienia dowodu dokonania powiadomień bądź zgłoszeń ostatecznemu użytkownikowi, oraz nie określa, że ww. dokumenty są dowodem dopuszczenia do stosowania. Do oferty zostałyby dołączone deklaracje CE wystawione dla wyrobów medycznych zgodnie z dyrektywami unii europejskiej oraz obowiązującym prawem polskim? **Odp. Zgodnie z SIWZ. O dokumenty określone w Rozdziale VII pkt 21 ppkt 1a Zamawiający będzie wzywał Wykonawcę, który przedstawi najtańszą ofertę.**

Pytanie 22) SIWZ rozdz. VII pkt. 21 ppk. 2b. czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie : „Certyfikat CE – o ile jest to wymagany odrębnymi przepisami? Uzasadnienie: zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wszystkie wyroby medyczne muszą posiadać certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 23) SIWZ rozdz. VII pkt. 2c Dotyczy pakietu nr 1 Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków jeśli Wykonawca, dołączy do oferty oświadczenie, w którym zobowiąże się do realizacji i potwierdzi parametry aparatu, których nie ma w ulotkach? Uzasadnienie: na przykład informację na temat daty produkcji aparatu Wykonawca jest w stanie potwierdzić, złożonym przez siebie oświadczeniem? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 24) SIWZ rozdz IX pkt.12 – czy Zamawiający wyraża zgodę na opis wpłaty wadium „Wadium, sprawa ZP-18-070UN pakiet nr” ? Ze względu na ilość miejsca na druku przelewu nie ma możliwości umieszczenia tak długiego opisu? **Odp. Tak.**

Pytanie 25) SIWZ rozdz XV pkt.9 – czy Zamawiający wyraża zgodę na opis wpłaty zabezpieczenia należytego wykonania umowy „ Wadium, sprawa ZP-18-070UN pakiet nr” ? Ze względu na ilość miejsca na druku przelewu nie ma możliwości umieszczenia tak długiego opisu? **Odp. Tak.**

Pytanie 26) Załącznik nr 9 oferta – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tych pakietów na które składana jest oferta? **Odp. Tak.**

Pytanie 27) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o wyrażenie na zgody na zaoferowanie dwóch analizatorów wykonujących oznaczenia przy pomocy tej samej technologii pomiaru oraz wykorzystujących te same odcynniki, kalibratory, kontrole i materiały zużywalne za wyjątkiem różnych wężyków do modułu ISE. Wężyki do ISE zostaną zaoferowane stosownie do ich zużycia? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 28) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony parametr „Automatyczna detekcja poziomu cieczy, skrzepów i pęcherzyków powietrza w badanych próbkach”, jeżeli

zaoferowane analizatory posiadają czujniki poziomu cieczy, skrzepów, a dodatkowo igła dozująca w czasie aspiracji informuje operatora o niewystarczającej objętości próbki (alarm -Wykryto niewystarczającą ilość próbki)? **Odp. Tak.**

Pytanie 29) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że poprzez zapis „kuwety reakcyjne, trwałe, wielokrotnego użytku, niewymagające okresowej wymiany przez użytkownika w trakcie całego okresu trwania umowy (gwarancja trwałości kuwet min 5 lat)” Zamawiający rozumie, że kuwety w oferowanym analizatorze powinny być wykonane z materiału zapewniającego możliwość ich stosowania przez cały okres trwania umowy bez konieczności okresowej wymiany oraz, że kuwety te powinny być objęte minimum 5 letnim okresem gwarancji? **Odp. Tak.**

Pytanie 30) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że zaoferowanie analizatorów automatycznie monitorujących ilości stabilność odczynników na pokładzie analizatorów oraz ilość materiałów zużywalnych na pokładzie spełnia wymagania Zamawiającego odnośnie parametru 15 SIWZ? **Odp. Tak.**

Pytanie 31) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek „odczynniki w postaci płynnej minimum 90%”, jeśli tylko jeden z oferowanych odczynników będzie odczynnikiem liofilizowanym, a z pozostałych odczynników płynnych dwa wymagają zmieszania ze sobą dwóch płynnych podjednostek przed wstawieniem ich na pokład analizatora? **Odp. Tak.**

Pytanie 32) Dotyczy Pakietu nr 1. Ze względu na konieczność doliczenia testów na wykonanie kalibracji prosimy o informację, które z badań będą wykonywane rutynowo na obu analizatorach? **Odp. Na analizatorze głównym wykonywane są wszystkie badania za wyjątkiem: HbA1C – hemoglobiny glikowanej oraz oznaczenie białka w moczu, które to dwa oznaczenia wykonywane są na analizatorze pomocniczym. Na obu aparatach równocześnie wykonywane są jony.**

Pytanie 33) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o informację, które parametry (oprócz białka) będą wykonywane w moczu? **Odp. Białko, glukoza, kreatynina, kwas moczowy, sól potas, chlorki, wapń, magnez, fosfor.**

Pytanie 34) Dotyczy Pakietu nr 1. Czy w związku z zapisem parametru ocenianego: “Możliwość oceny przez analizator jakości materiału badanego (hemoliza, lipemia hiperbilirubinemia)”, Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory miały możliwość oceny stopnia hemolizy, lipemii i hiperbilirubinemii w badanej próbce wraz z jednoczesnym automatycznym flagowaniem przez oprogramowanie analizatora wyników poszczególnych analitów oznaczeń fotometrycznych, których może dotyczyć interferencja. Wymóg taki zapewni nie tylko informację o obecności w badanym materiale hemolizy, lipemii czy hiperbilirubinemii, ale zapewni, zgodnie z wymaganiami Zamawiającego, możliwość oceny, bezpośrednio przez analizator, jakości materiału badanego w odniesieniu do każdego ze zlecanych badań fotometrycznych? **Odp. Tak.**

Pytanie 35) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o informację, dla ilu próbek w czasie trwania kontraktu Zamawiający przewiduje wykonywać ocenę jakości materiału badanego - lipemia, hemoliza i hiperbilirubinemia? **Odp. Około 50 000 próbek w czasie trwania kontraktu.**

Pytanie 36) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów do konserwacji tej elektrody. Płyny te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji tej elektrody? **Odp. Tak.**

Pytanie 37) Dotyczy Pakietu nr 1. 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 analizatorów i pozwoliłoby na bardziej ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej? **Odp. Tak.**

Pytanie 38) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o informację, jakie parametry Zamawiający będzie wykonywał w PMR? **Odp. Białko, glukoza.**

Pytanie 39) Dotyczy Pakietu nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że zapis „Możliwość przedstawienia wyników wewnętrznej kontroli jakości na min dwóch rodzajach wykresów” oznacza możliwość przedstawiania wyników kontroli na dwóch rodzajach wykresów -wykresach Levey-Jenningsa i wykresach Youdena? **Odp. Tak.**

PYTANIA DO TREŚCI SIWZ

Pytanie 40) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dostawa, instalacja, konfiguracja, podłączenie do LIS oraz szkolenie personelu nastąpiło w terminie 21 dni roboczych od daty podpisania umowy? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 41) Czy Zamawiający uzna punkt 9 część II SIWZ za spełniony jeżeli Wykonawca dokona prezentacji oferowanych analizatorów i ich działania na wezwanie Zamawiającego w Jego siedzibie w formie prezentacji multimedialnej? **Odp. Tak.**

Pytanie 42) Prosimy o wyjaśnienie sformułowania: „Odczynniki – minimum 80% terminu ważności podanego przez Producenta liczonego od daty dostawy (należy podać ilu miesiącom odpowiada 80% terminu ważności podanego przez Producenta)”. Jednocześnie prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga 80% czy 70% w związku z rozbieżnością zapisów w SIWZ, a zapisami zawartymi w Umowie lub prosimy o podanie wymaganego terminu ważności w miesiącach? **Odp. Termin ważności oferowanych odczynników Zamawiający określił dla poszczególnych Pakietów w Rozdziale III pkt 3 litera a – d.**

Pytanie 43) DOTYCZY SIWZ PAKIETY NR 1 – 2. §1 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po sformułowaniu „do 24 godzin” słów „w dni robocze”? **Odp. Tak.**

Pytanie 44) Dotyczy Pakietu nr 1 Załącznik 1B Lp. 5. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 2 analizatorów (głównego i pomocniczego) o takiej samej wydajności? Dla pomiarów fotometrycznych wydajność ta to 600 ozn./godz., dla pomiarów ISE wydajność ta to 400 ozn./godz? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 45) Dotyczy Pakietu nr 1 Załącznik 1B Lp. 11. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatorów wykorzystujących w procesie pomiarów fotometrycznych kuwety reakcyjnych wielokrotnego użytku, wykonanych z optycznego tworzywa sztucznego? Kuwety te są automatycznie myte w procesie pomiarowym a ich czystość na bieżąco monitorowana. Są wymieniane po okresie 2-3 miesięcznego użytkowania na rotorze pomiarowym. Przydatność do użytkowania sprawdzana jest automatycznie a wymiana wymuszana na podstawie oceny pomiaru fotometrycznego? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 46) Dotyczy Pakietu nr 1 Załącznik 1 B Lp. 17. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatorów wykorzystujących w procesie oznaczania ,systemu mycia sond- odczynnikowych i próbkowych, procedury użycia specjalnych płynów myjących i wody uzdatnionej dla zabezpieczenia efektu przeniesienia na poziomie nie istotnym klinicznie. Dodatkowo dla zmniejszenia możliwości zanieczyszczenia mieszaniny reakcyjnej w kuwetach pomiarowych zastosowano mieszanie bezdotykowe, zewnętrzne ultradźwiękowe? **Odp. Tak, dopuści.**

DOTYCZY PROJEKTU UMOWY DLA PAKIETÓW NR 1 - 2

Pytanie 47) Par. 1 ust. 1 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 48) Par. 1 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie brzmienia: „albo dostarczy urządzenie zastępcze”? Uzasadnienie: Dostawa analizatora zastępczego umożliwi zachowanie ciągłości badań, w razie przedłużającej się awarii? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 49) Par. 1 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 50) Par. 1 ust. 6, 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. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 51) Par. 2 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby towar był dostarczany do Zamawiającego za pośrednictwem firmy kurierskiej na koszt i ryzyko Wykonawcy na warunkach określonych w niniejszej umowie? **Odp. Tak.**

Pytanie 52) Par. 2 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 53) Par. 2 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 54) Par. 2 ust. 14, 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 tego zapisu umowy.**

Pytanie 55) Par. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 56) Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 57) Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego 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. Nie, zgodnie z SIWZ.**

Pytanie 58) Par. 7 ust. 10 Czy 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? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru? **Odp. Tak.**

DOTYCZY PROJEKTU UMOWY DLA PAKIETÓW NR 3 - 8

Pytanie 59) Par. 1 ust. 2 (w umowie ust. 3 - błędna numeracja) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby towar był dostarczany do Zamawiającego za pośrednictwem firmy kurierskiej na koszt i ryzyko Wykonawcy na warunkach określonych w niniejszej umowie? **Odp. Tak.**

Pytanie 60) Par. 1 ust. 4 (w umowie ust. 5 - błędna numeracja) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 61) Par. 1 ust. 6 (w umowie ust. 7 - błędna numeracja) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu "Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego odbioru opakowań po tych odczynnikach? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 62) Par. 1 ust. 10 (w umowie ust. 11 - błędna numeracja), Par. 2 ust. 4 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 tego zapisu umowy.**

Pytanie 63) Par. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 64) Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 65) Par. 3 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu umowy.**

Pytanie 66) Par. 4 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 tego zapisu umowy.**

Pytanie 67) W związku z rozbieżnościami w zapisach SIWZ (analityzatory nie starsze niż 2018 rok) prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt 2 parametrów wymaganych (załącznik nr 2B) Zamawiający w zakresie pakietu nr 2 dopuszcza analizator wyprodukowany nie wcześniej niż w VII/2017 roku? **Odp. Na to pytanie Zamawiający odpowiedział w Pytaniu Nr 10.**