



.....OBRZYMUJA..... WYKONAWCY..... ZAINTERESOWANI.....
.....POŚTĘPOWANIEM PRZEIARCOWYM.....
.....27/18/ZP.....

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/27/1/18

data 03.12.2018 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 27/18/ZP na „Zakup wraz z dostawą materiałów zużywalnych z zakresu mikrobiologii”

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 27/18/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2, 4, 4a pkt 1 w nawiązaniu do art. 12a pkt 1) - Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 t. j. ze zm.) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 4, poz. 6, 7 i 8 wymaga klasy medycznej IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 4, poz. 7 i 8 wymaga wymazówek spełniających normę kontroli jakości M40-A2 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 4, poz. 7 i 8 wymaga udokumentowanej przeżywalności szczepów do 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Firma 2

1. Czy Zamawiający posiada i może przedłożyć projekt umowy/ porozumienia dotyczącego przetwarzania danych osobowych w związku z przedmiotem zamówienia w wykonaniu obowiązku wynikającego z art. 28 ust. 3 zdanie 1 RODO, zgodnie z treścią którego „Przetwarzanie przez podmiot przetwarzający odbywa się na podstawie umowy lub innego instrumentu prawnego, które podlegają prawu Unii lub prawu państwa członkowskiego i wiążą podmiot przetwarzający i administratora, określają przedmiot i czas trwania przetwarzania, charakter i cel przetwarzania, rodzaj danych osobowych oraz kategorie osób, których dane dotyczą, obowiązki i prawa administratora.”?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że będzie możliwość podpisania umowy przetwarzania danych osobowych na etapie zawarcia umowy o zamówienie publiczne na wzorze udostępnionym przez Zamawiającego na stornie internetowej www.zozdt.pl.

2. Czy Zamawiający wyrazi pisemną zgodę w terminie 3 dni licząc od daty zawarcia umowy na podpowierzenie danych osobowych firmie współpracującej z Wykonawcą w zakresie koniecznym do prawidłowej realizacji zamówienia tj. podłączenia analizatora?

Uzasadnienie: Na zasadzie art. 28 ust. 2 RODO Podmiot przetwarzający nie korzysta z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej lub ogólnej pisemnej zgody administratora. W przypadku ogólnej pisemnej zgody podmiot przetwarzający informuje administratora o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących dodania lub zastąpienia innych podmiotów przetwarzających, dając tym samym administratorowi możliwość wyrażenia sprzeciwu wobec takich zmian. Mając powyższe na uwadze brak zgody Zamawiającego powoduje niemożność zlecenia podłączenia analizatora podwykonawcy, a tym samym niemożność realizacji przedmiotowej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Jednocześnie wyjaśnia, że w zakresie przetwarzania danych osobowych, przez podwykonawców rozumie wszystkie podmioty działające w celu i zakresie realizacji umowy o zamówienie publiczne.

3. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §3 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Nie usunięcie usterki w czasie 48 godzin w dni robocze od chwili rozpoczęcia naprawy będzie związane z koniecznością zapewnienia przez Wykonawcę aparatu zastępczego na czas naprawy lub pokrycia różnicy pomiędzy kosztem badań wykonanych podczas awarii w pracowni zewnętrznej a ceną odczynnika wynikającą z umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczanego na rozpatrzenie reklamacji jakościowej do 4 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. a – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego asortymentu, o którym mowa w §5 ust. 1 Umowy – za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w §4 ust. 2 Umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

8. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. b – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

9. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru – za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonych w §4 ust. 5-6 Umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

10. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. c – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

11. Dotyczy zał. nr 7 do SIWZ „Projekt umowy”: §6 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „z tytułu odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, określonej w §5 ust. 1 Umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

12. Dotyczy rozdziału VI SIWZ „Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia” - Prosimy o jednoznaczne określenie, które dokumenty wymienione

w rozdziale VI ust. 1 SIWZ Wykonawcy mają załączyć do oferty, a które dokumenty będą musieli przedłożyć na żądanie Zamawiającego zgodnie z art. 26 ust. 2 ustawy Pzp.

Odpowiedź: Dokumenty wymienione w rozdziale VI ust. 1 SIWZ Wykonawca składa wraz z ofertą.

13. Dotyczy rozdziału VI ust. 1 SIWZ „Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia”- Czy Zamawiający dopuści, aby Wykonawca złożył dokumenty wymienione w pkt 5 i 7 w wersji elektronicznej na płycie CD lub w formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej stronie ze względu na obszerność dokumentacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie dokumentów w formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej stronie.

14. Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym tylko tych pakietów, dla których Wykonawca składa ofertę cenową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do pakietu nr 14:

15. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu używanego o budowie szufladowej z 2014 roku produkcji o pojemności 120 miejsc pomiarowych, w pełni sprawny po przeglądzie technicznym wraz z pełną opieką serwisową?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. nr. 4:

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia „Wykrywania bakterii z krwi i płynów ustrojowych” z instrukcji używania producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

17. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. nr 11:

Czy Zamawiający ma na myśli **Certyfikat ISO 9001/2015** w zakresie sprzedaży, dystrybucji, serwisu technicznego i wyrobów do diagnostyki in vitro dla laboratoriów klinicznych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli ten certyfikat.

18. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia co najmniej 3 opinii użytkowników z polskich laboratoriów dla potwierdzenia jakości aparatu do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych oraz podłoży ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga minimum 4 opinii.

19. Dotyczy zał. nr 2 do SIWZ „formularz cenowy” poz. nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suplementu (wspomagającego wzrost drobnoustrojów wymagających), zalecanego przez producenta danego systemu np. w instrukcji używania podłoży ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

20. Dotyczy zał. nr 2 do SIWZ „formularz cenowy” poz. nr 7: Czy Zamawiający wymaga, aby butelki nietłukliwe wykonane były z tworzywa sztucznego? Butelki z tworzywa sztucznego nie ulegają pęknięciu i uszkodzeniu w czasie obsługi w laboratorium lub podczas pobierania materiału od pacjenta. Zapobiega to kontaktowi personelu z materiałem zakaźnym oraz utracie unikalnego materiału badanego. Dodatkowo taki materiał jest znacznie tańszy w utylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

21. Dotyczy zał. nr 2 do SIWZ „formularz cenowy” poz. nr 1-5: Czy Zamawiający wymaga aby analizator oraz podłoża, które będą w nim inkubowane pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do pakietu nr 15:

22. Dotyczy zał. nr 2 do SIWZ „formularz cenowy” poz. nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wszystkich dodatkowych odczynników oraz eksploatacyjnych za wyjątkiem alkoholu ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

23. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści używany aparat z 2014 roku ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

24. Czy Zamawiający wymaga aby aparat miał możliwość utrwalania preparatów na jego pokładzie ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytania do pakietu nr 21:

25. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pełni sprawnego aparatu używanego z 2014 roku produkcji o pojemności 30 miejsc pomiarowych po przeglądzie technicznym, wraz ze wszystkimi niezbędnymi akcesoriami koniecznymi do wykonania testów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

26. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 3:

Czy Zamawiający ma na myśli Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne bakterii: gram ujemnych, gram dodatnich, grzybów, bakterii beztlenowych, drobnoustrojów z rodzaju Naisseria, Haemophilus oraz oznaczający wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów gram-ujemnych, gram-dodatnich oraz grzybów (zgodnie z formularzem cenowym) ?

Odpowiedź: Tak.

27. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 6:

Czy Zamawiający może podać szacunkową ilość tonerów, które będą zużyte w okresie obowiązywania umowy ?

Odpowiedź: Szacunkowa ilość tonerów na 40000 kopii/wydruków (na 2 lata)

28. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 9:

Czy Zamawiający ma na myśli kolorymetryczną metoda identyfikacji ?

Odpowiedź: Tak.

29. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 12:

Czy Zamawiający dopuści system umożliwiający wykrywanie mechanizmów oporności z uwzględnieniem MRSA, MLSB , VISA, VRSA, HLAR, VRE, ESBL z informacją ogólną o podejrzeniu wytwarzania karbapenemaz bez ich końcowego różnicowania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy zał. nr 3 do SIWZ „Parametry bezwzględnie wymagane” poz. 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na bezpłatny przegląd raz w roku jeżeli taka częstotliwość jest wystarczająca oraz zalecana przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Serwisu zdalnego dającego możliwość przeprowadzania aktualizacji oprogramowania, konserwacji oraz diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia ?

Jeżeli Tak, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora do automatycznej identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości:

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi

Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. – Modyfikacja Zamawiającego.

32. Dotyczy zał. nr 2 do SIWZ „formularz cenowy”: Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie testy z pozycji 1-8 tabeli asortymentowo - cenowej, były wykonywane automatycznie na pokładzie aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

c.d. pytań

(Dotyczy: Parametry wymagane pakietu 21, pkt. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pełni sprawnego aparatu używanego z 2013 roku produkcji o pojemności 30 miejsc pomiarowych po przeglądzie technicznym, wraz ze wszystkimi niezbędnymi akcesoriami koniecznymi do wykonania testów?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Firma 3

Dotyczy: Przedmiotu zamówienia

1. Dotyczy pakietu nr 5. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie gotowe podłoża na płytkach posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr 5. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia pozytywnej opinii na temat podłoży od co najmniej 2 laboratoriów, które pracowały na danych podłożach i które brały udział w sprawdzianach POLMICRO?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

3. Dotyczy pakietu nr 5, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoża Mueller Hinton z krwią końską z terminem ważności 4 tygodnie od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy pakietu nr 6. Czy Zamawiający wymaga aby gotowe podłoże na płytkach posiadało pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

5. Dotyczy pakietu nr 8. Czy Zamawiający dopuści rozbudowanie tabeli w celu umieszczenia woreczków, saszetek i klipsów w oddzielnych pozycjach? Klipsy są wielokrotnego użytku. 1 klips wystarcza na 10 saszetek w związku z czym nie ma potrzeby wyceny 1:1. W przypadku wygranej ułatwi to fakturowanie danych pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy pakietu nr 10. Czy Zamawiający wymaga, aby krążki antybiotykowe były poddane ocenie EUCAST i osiągnęły bardzo dobre wyniki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczepów wzorcowych, których termin ważności wynosi 12-18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 15. Czy Zamawiający dopuści aparat, który jest nie starszy niż z 2015 roku i jest obecnie używany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 20. Czy Zamawiający wymaga, aby paski do oznaczania wartości MIC posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy pakietu nr 23. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, który służy do wykrywania karbapenemaz klasy A,B i D u Enterobacteriaceae i Pseudomonas spp. Którego specyficzność wynosi 100% i czułość 97%?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

11. Dotyczy pakietu nr 24. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bulionu w probówkach po 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 25. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bulionu w probówkach po 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: Załącznik nr 7 do SIWZ

13. (§ 7) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Modyfikacja Zamawiającego.

14. (§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

15. (§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

16. (§ 6 ust. 1 pkt a-c) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy: SIWZ rozdział VI punkt 1 ppkt 5-9,13

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź: Dokumenty w postaci papierowej.

18. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Firma 4

1. Pakiet 2 – Szybkie testy diagnostyczne do wykrywania Streptococcus pneumoniae antygen w moczu:

a) Czy Zamawiający dopuści test z wewnętrzną linią kontrolną bez dodatkowych kontroli ujemnych i dodatnich?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Pakiet 4 – Wyroby jednorazowego użytku stosowane w mikrobiologii

a) Czy Zamawiający w poz. 3 wymaga pojemników sterylnych pakowanych indywidualnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

b) Czy Zamawiający w poz. 11 dopuści próbówki o poj. 50 ml i wymiarach 30x115mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

c) Czy Zamawiający w poz. 13 wymaga pipet Pasteura z podziałką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet 13 – Test do oznaczania kolistyny metodą mikrorozcieńczeń w bulionie + szczep wzorcowy. Odczyt na zasadzie zmiany zabarwienia w zestawie bulion:

a) Czy Zamawiający w celu uczciwej konkurencji wydzieli pozycję nr 3 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 5

Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 2 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Formularz cenowy – poz. 7 Suplement wzbogacający podłoża dla drobnoustrojów wymagających i płynów ustrojowych. Jeżeli Zamawiający określił ilość suplementu to czy Zamawiający wymaga wyceny takiej ilości zalecanego suplementu, aby zabezpieczył ciągłość terminu przydatności po otwarciu opakowania zbiorczego przez 24 miesiące trwania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny suplementu dla 40 szt. butelek zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 2 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Formularz cenowy – poz. 7 Suplement wzbogacający podłoża dla drobnoustrojów wymagających i płynów ustrojowych. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany suplement miał oznakowanie CE IVD zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 3, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 2 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Formularz cenowy – poz. 7 Suplement wzbogacający podłoża dla drobnoustrojów wymagających i płynów ustrojowych. Czy Zamawiający wymaga aby suplement był zwalidowany przez producenta z oferowanymi podłożami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 3 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Parametry bezwzględnie wymagane. Czy Zamawiający wymaga aby podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych oraz aparat pochodziły do jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 3 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Parametry bezwzględnie wymagane – poz. 4 – Wykrywanie bakterii i płynów ustrojowych (potwierdzić instrukcją)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uznanie za spełnienie wymagania aby wykrywanie bakterii i płynów ustrojowych potwierdzone będzie zawarte w instrukcjach i oświadczeniach producenta, katalogach, folderach lub ulotkach bowiem ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku, w treści art. 2 pkt 27 definiuje przewidziane zastosowanie wyrobu medycznego w następujący sposób:

„użycie, do którego wyrób jest przeznaczony zgodnie z danymi dostarczonymi przez wytwórcę w oznakowaniu, instrukcjach używania lub materiałach promocyjnych.”

Treść powyższego przepisu nie precyzuje i nie nadaje priorytetu dla żadnego z powyżej wymienionych dokumentów, stąd należałoby wnioskować iż wytwórca ma prawo do zamieszczenia informacji o przewidzianym zastosowaniu w minimum jednym z przytoczonych źródeł informacji o produkcie.

Jednocześnie informujemy, że przedmiotowy parametr jest typowym parametrem umieszczanym w innych procedurach o analogicznym przedmiocie zamówienia, mającym na celu ograniczenie konkurencji poprzez wprowadzenie wymogów formalnych dotyczących podłoży, dokładnie odpowiadającym dokumentom posiadanym przez niektórych tylko Wykonawców, a nie mających żadnego znaczenia merytorycznego dla oferowanego przedmiotu zamówienia.

W związku z powyższymi argumentami wnosimy o korektę wymogu i zamieszczenie następującego zapisu o treści:

„- potwierdzić instrukcją producenta lub materiałami promocyjnymi potwierdzającymi możliwość zastosowania podłoży płynnych do hodowli drobnoustrojów z krwi i normalnie jałowych płynów ustrojowych”.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6, dotyczy Pakietu nr 14, załącznik nr 3 do SIWZ – Automatyczny system do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora – Parametry bezwzględnie wymagane – poz. 11 – Certyfikat ISO 9001/2015

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu ISO 9001 w zamian za ISO 13485?

ISO 13485 jest Systemem Zarządzania Jakością, dedykowanym dla Wyrobów Medycznych i opracowanym w trosce o zapewnienie najwyższej jakości wyrobów oraz ich bezpieczeństwa dla pacjentów, czy klientów. ISO 13485 zostało opracowane w zgodzie z ISO 9001 oraz tak, by mogło zostać niezależnie zaimplementowane do organizacji zajmującej się produkcją, dystrybucją i badaniami nad wyrobami medycznymi. ISO 13485 zawiera specyficzne dla międzynarodowego rynku medycznego regulacje, których nie ma w ISO 9001, przez co wydaje się bardziej odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego. Dodać należy, że w związku z autonomicznością systemu ISO 13485 zauważa się na rynku powszechne wyjście podmiotów medycznych z certyfikacji na podstawie ISO 9001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ISO 13485.

Pytanie nr 7, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 2 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – poz. 1 – Neisseria, Haemophilus, Moraxella identyfikacja automatyczna

Czy Zamawiający w przypadku w/w testów dopuści aby były wykonywane poza systemem automatycznym przy pomocy alternatywnej metody manualnej?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 2 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – poz. 2 – Lekowrażliwość grzybów metoda automatyczna

Czy Zamawiający dopuści oznaczanie lekowrażliwości grzybów metodą testów manualnych rekomendowanych przez Krajowy Ośrodek Referencyjny w Warszawie?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 9, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 2 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – poz. 3 identyfikacja dla bakterii Gram dodatnich metoda automatyczna i poz. 5 lekowrażliwość dla bakterii Gram dodatnich metoda automatyczna oraz poz. 4 identyfikacja dla bakterii Gram ujemnych metoda automatyczna i poz. 6 lekowrażliwość dla bakterii Gram ujemnych metoda automatyczna

W związku z wyspecyfikowanymi ilościami identyfikacji i lekowrażliwości dla bakterii Gram-ujemnych i Gram-dodatnich zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wyceny maksymalnej ilości testów łączonych, tzw. „duo” umożliwiających jednoczesne wykonanie identyfikacji oraz oznaczenie lekowrażliwości badanego szczepu z tych samych kolonii bakteryjnych. Niektóre sytuacje kliniczne i diagnostyczne wymagają podjęcia decyzji o jednoczesnym przeprowadzeniu badań w kierunku identyfikacji i lekowrażliwości, w odniesieniu do konkretnego przypadku klinicznego. W związku z tym z punktu widzenia merytorycznego i ekonomicznego zasadne jest wykonanie równoległe, za pomocą jednego, a nie dwóch testów, w tym samym czasie, wspomnianych powyżej procedur diagnostycznych.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na wyżej wspomniane testy do jednoczesnego oznaczenia identyfikacji i lekowrażliwości (testy łączone). Poszczególni Oferenci będą mogli w tym przypadku dokonać wyceny określonej przez Zamawiającego ilości testów łączonych w konfiguracji identyfikacja+lekowrażliwość w miejsce testów rozdzielnych. Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu zarówno na stosowanie testów rozdzielnych w przypadku wykonywania na analizatorze jedynie częściowego oznaczenia identyfikacji lub lekowrażliwości oraz umożliwi jednoczesne wykonanie tych badań na jednym module testowym. Rozwiązanie to pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie znacznej redukcji kosztów badań w przypadku wykonania pełnego badania identyfikacji oraz lekowrażliwości dla danego pacjenta, jednocześnie pozwoli na zwiększenie standaryzacji oraz wiarygodności wyniku badania (testy do identyfikacji i lekowrażliwości wykonywane będą z tych samych kolonii bakteryjnych – materiału użytego do badań). Takie rozwiązanie zapewni również dwukrotnie szybsze przygotowanie testów niż w przypadku przygotowania dwóch rozdzielnych oznaczeń wykonywanych w tym samym czasie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 2 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – poz. 8 – Beztlenowce identyfikacja automatyczna

Czy Zamawiający w przypadku w/w testów dopuści aby były wykonywane poza systemem automatycznym przy pomocy alternatywnej metody manualnej?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 11, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 3 - Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oraz oznaczający wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów Gram-ujemnych oraz Gram-dodatnich, beztlenowce, Naisseria, Haemophilus, identyfikacja grzybów i drożdżaków

Czy Zamawiający dopuści automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oraz oznaczający wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów Gram-ujemnych oraz Gram-dodatnich, identyfikację grzybów i drożdżaków

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 12, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 6 - W zestawie komputer zewnętrzny z drukarką laserową do wydruku raportów (wraz z tonerami na cały okres trwania umowy) dopuszcza się aparat z wbudowanym komputerem oraz drukarką

Czy Zamawiający mógłby określić jakie jest roczne przewidywane zużycie tonerów przez Zamawiającego (w sztukach)? Powyższa informacja jest niezbędna do oszacowania kosztów, które Wykonawca będzie ponosił w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź: Na 20000kopii/wydruków (na 12 m-cy)

Pytanie nr 13, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 8 –Turbidymetryczna metoda określania lekowrażliwości. Czy Zamawiający dopuści metodę określania lekowrażliwości opartą o system podwójnych wskaźników – turbidymetrię i redox?

Dwie różne uzupełniające się metody detekcji (wzrost masy bakteryjnej - pomiar gęstości inokulum drobnoustrojów, intensywność metabolizmu drobnoustrojów). Dwie metody detekcji pozwolą uniknąć sytuacji uzyskania fałszywych wyników (biomasa zawieszona w bulionie opadnie na dno studzienek/komór pomiarowych lub przyłgnie do ścianek komory w karcie) poprzez pomiar aktywności metabolicznej bakterii oprócz tylko turbidymetrii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 8 – Kolometryczna metoda identyfikacji

Czy Zamawiający dopuści metodę określania identyfikacji opartą o system podwójnych wskaźników –kolorymetria i fluorescencja?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów

– Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 11 - Podawanie wyników testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC (min. Stężenia hamującego) oraz w kategorii wrażliwy (S), średniowrażliwy (I), oporny (R) zgodnie z rekomendacjami EUCAST

Czy Zamawiający wymaga aby podawanie wyników testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC (min. Stężenia hamującego) oraz w kategorii wrażliwy (S), średniowrażliwy (I), oporny (R) zgodnie z rekomendacjami EUCAST był oparty na zaleceniach EUCAST 2018 zwalidowanych i wprowadzonych bezpośrednio przez producenta, posiadających dokumentację od producenta. Wprowadzenie zmian przez użytkownika do aparatu nie używającego pełnego szeregu rozcieńczeń i opierającego się na ocenie opartej o rodzaj krzywej kalibracji dla każdego gatunku nie daje gwarancji, że interpretacja wyniku będzie prawidłowa dla każdego gatunku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 16, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów

– Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 16 - Deklaracje CE i certyfikaty systemu kontroli jakości ISO 9001 oraz 13485 dla wyrobów medycznych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu ISO 9001 w zamian za ISO 13485?

ISO 13485 jest Systemem Zarządzania Jakością, dedykowanym dla Wyrobów Medycznych i opracowanym w trosce o zapewnienie najwyższej jakości wyrobów oraz ich bezpieczeństwa dla pacjentów, czy klientów. ISO 13485 zostało opracowane w zgodzie z ISO 9001 oraz tak, by mogło zostać niezależnie zaimplementowane do organizacji zajmującej się produkcją,

dystrybucją i badaniami nad wyrobami medycznymi. ISO 13485 zawiera specyficzne dla międzynarodowego rynku medycznego regulacje, których nie ma w ISO 9001, przez co wydaje się bardziej odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego. Dodać należy, że w związku z autonomnością systemu ISO 13485 zauważa się na rynku powszechne wyjście podmiotów medycznych z certyfikacji na podstawie ISO 9001.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ISO 13485.

Pytanie nr 17, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 3 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – Parametry bezwzględnie wymagane - poz. 21 - Urządzenie UPS pozwalające na podtrzymanie pracy analizatora w przypadku awarii sieci energetycznej.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie UPS, który pozwoli na bezpieczne zamknięcie analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18, dotyczy projektu umowy załącznik nr 7 do SIWZ §6 ust. 1 litera a, b ,c.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „w wysokości 0,2% wartości niezrealizowanej części zamówienia (...)”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 19, dotyczy Pakietu nr 21, załącznik nr 2 do SIWZ – Testy wraz z dzierżawą automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów – poz. 9.

Czy Zamawiający dopuści możliwość podziału pozycji nr 9 na podpunkty w celu wyszczególnienia konkretnych materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Firma 6

Dotyczy pakietu nr 5 – Kompleksowa dostawa podłoży do identyfikacji i określania lekowrażliwości

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kolorowe ulotki dołączone były jedynie dla podłoży chromogennych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby kolorowe ulotki dołączone były jedynie dla podłoży chromogennych, dla pozostałych pozycji białe czarne.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania wielkości opakowania na certyfikacie kontroli jakości? Informacja taka zawarta jest w instrukcji/metodyce podłoża.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu nr 9 – Testy diagnostyczne identyfikacyjne

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 testu wykrywającego tylko clumping factor i białko A, bez antygeny powierzchniowego dla S.A.?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 testu zawierającego w opakowaniu 50 oznaczeń i tym samym zaoferowanie 7 takich opakowań (tj. 350 ozn.) lub 8 takich opakowań (tj. 400 ozn.)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 8 op. zgodnie z zapisami SIWZ „W przypadku braku podzielności na pełne opakowania Wykonawca powinien przeliczyć zapotrzebowaną ilość odczynników kierując się zasadą zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę biorąc pod uwagę trwałość odczynników”

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 testu zawierającego w opakowaniu 50 oznaczeń i tym samym zaoferowanie 4 takich opakowań (tj. 200 ozn.) lub 5 takich opakowań (tj. 250 ozn.)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 5 op. zgodnie z zapisami SIWZ „W przypadku braku podzielności na pełne opakowania Wykonawca powinien przeliczyć zapotrzebowaną ilość odczynników kierując się zasadą zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę biorąc pod uwagę trwałość odczynników”

Dotyczy pakietu nr 15 – Aparat do barwienia metodą Grama

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu barwników z safraniną zamiast fuksyny karbolowej?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający w przypadku wadliwego aparatu wyrazi zgodę na jego naprawę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wadliwego aparatu. Ma być w pełni sprawny. W przypadku wadliwego aparatu, wymiana na nowy.

3. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu monitorowania terminu ważności barwników oraz ilości przeprowadzonych cykli barwienia od momentu zainstalowania ich w aparacie?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu wykonującego barwienie metodą zalewową?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 22 – Testy na oksydazę i katalazę

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu w formie pasków?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 odczynnika zawierającego w opakowaniu 30 ml i tym samym zaoferowanie 16 takich opakowań (tj. 480 ml) lub 17 takich opakowań (tj. 510 ozn.)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 17 op. zgodnie z zapisami SIWZ „W przypadku braku podzielności na pełne opakowania Wykonawca powinien przeliczyć zapotrzebowaną ilość odczynników kierując się zasadą zaokrąglenia do pełnego opakowania w górę biorąc pod uwagę trwałość odczynników”

Dotyczy umowy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał instrukcji do każdej dostawy, jeśli wymagana dokumentacja dla całego przedmiotu umowy zostanie dostarczona wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia w formie zbindowanej książki?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja Zamawiającego.

2. (§3, ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wstawienia aparatu z pakietu nr 15 z 4 do 6 tygodni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. (§3, ust. 8) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia usterki aparatu z 24 godzin do 5 dni roboczych? Producentem aparatu jest firma zagraniczna, a co za tym idzie czas oczekiwania na części zamienne może być dłuższy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. (§6, ust. 1a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych za opóźnienia w dostawie zamówionego towaru z 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w §5 ust. 1 umowy na 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. (§6, ust. 1b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych za opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie z 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto,

o którym mowa w §5 ust. 1 umowy na 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. (§6, ust. 1c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych za opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad z 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w §5 ust. 1 umowy na 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto określonego w §5 ust. 1 Umowy na 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 4 ust. 4 na następujący: W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonym asortymencie, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji faksem lub drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty dostawy. Po otrzymaniu reklamacji Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie 2 dni roboczych od daty odebrania reklamowanego towaru w celu jego sprawdzenia, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 7

Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ.

Pytanie 1 dotyczy wzoru umowy:

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu: „Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź: Zamawiany asortyment w trakcie trwania umowy uzależniony jest od ilości zleczanych badań.

Pytanie 2 dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 2 ust. 3:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa 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 11 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 nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3 dot. wzoru umowy § 6 ust. 1 wzoru umowy;

Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, zwłaszcza, że ustawodawca zlikwidował instytucję lichwy, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być, bowiem wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

W związku z powyższym sugerujemy modyfikację zapisu § 6 ust. 1 :

- a) w wysokości 0,1 % dostawy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 3 Umowy;
- b) w wysokości 0,1% dostawy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
- c) w wysokości 0,1% dostawy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy formularza cenowego, stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ.

Pytanie 4., dotyczy pakietu 9., pozycja 2. – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie testu z ekstrakcją enzymatyczną?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 5., dotyczy pakietu 10., pozycja 1 - 77. – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych pakowanych po 4 fiołki, które są umieszczone w plastikowej tubie wielorazowego użytku z pochłaniaczem wilgoci

znajdującym się w wieczku tuby. Taki sposób pakowania eliminuje konieczność posiadania przez Zamawiającego dodatkowych pojemników koniecznych do przechowywania rozpakowanych z blistrów fiolek i pozwala na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci, a tym samym umożliwia przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta. Dodatkowo, pragniemy podkreślić, że w pozycjach gdzie Zamawiający wymaga mniejszych ilości niż 200 krążków, istnieje możliwość realizacji zamówień zgodnie z zapotrzebowaniem.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6., dotyczy pakietu 13., pozycja 3. – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o przeniesienie pozycji 3 po pakiecie 12 ze szczapami wzorcowymi. Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie wykonawców i tym samym na otrzymanie atrakcyjniejszych cenowo ofert.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 7., dotyczy pakietu 14. – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą, o możliwość zaoferowania tylko podłóż z inhibitorem antybiotyków? Jak pokazują najnowsze doniesienia, podłoża z inhibitorami antybiotyków wykazują większy odsetek wykrywanych drobnoustrojów. Dodatkowo, nigdy nie ma 100% pewności czy pacjent przyjmuje jakies antybiotyki. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycjach 1 i 2 tych samych podłóż tlenowych z inhibitorem, oraz w pozycjach 3 i 5 tych samych butelek beztlenowych z inhibitorem, w ilości przeliczonej poprzez zsumowanie zapotrzebowania na poszczególne pozycje.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8., dotyczy pakietu 14., pozycja 7. – Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość niewycenienia pozycji 7., w związku z faktem, że oferowane rozwiązanie nie wymaga suplementacji co jest potwierdzone w metodyce butelek oraz instrukcji obsługi producenta systemu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny dla 40 butelek, zgodnie z zapisami SIWZ. Dopuszcza możliwość niewycenienia pozycji 7., w związku z faktem, że oferowane rozwiązanie nie wymaga suplementacji co jest potwierdzone w metodyce butelek oraz instrukcji obsługi producenta systemu.

Pytanie 9., dotyczy pakietu 14., parametry wymagane, pkt. 11 – Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek w momencie posiadania przez firmę certyfikatu ISO 9001:2015 obejmujący swym zakresem: „Wdrażanie i dystrybucję systemów diagnostycznych, aparatury, odczynników, materiałów zużywalnych i wyposażenia laboratoriów”. Zakres certyfikacji zależy od kontekstu firmy ubiegającej się o certyfikację, certyfikat ISO 9001:2015 jest sam w sobie potwierdzeniem wdrożenia odpowiedniego systemu zarządzania jakością niezbędnego do należytej realizacji przedmiotowego zamówienia publicznego.

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony warunek w momencie posiadania przez firmę certyfikatu ISO 9001:2015.

Firma 8

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty załącznik nr 1 do SIWZ, zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

2. SIWZ VI.5.7 - Czy Zamawiający wyraża zgodę aby ulotki, opisy zostały załączone w wersji elektronicznej na CD lub osobno zbindowane i podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Wersja papierowa, zbindowana, podpisana na pierwszej stronie.

3. PAKIET 21 Pkt.2. Parametry bezwzględnie wymagane „Kody kreskowe fabrycznie naklejone na panele/karty bez konieczności drukowania”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kody kreskowe, które są automatycznie drukowane przez system po zarejestrowaniu pacjenta ?

Taki zapis wskazuje i narzuca przez Zamawiającego technologię zastosowaną w aparacie a nie ma żadnego wpływu na otrzymywany wynik mikrobiologiczny zarówno w zakresie identyfikacji jak i lekowrażliwości. Tego typu ograniczenie jest nieuzasadnione merytorycznie a jedynie ogranicza złożenie oferty przez innego oferenta.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. PAKIET 21 Pkt 3. Parametry bezwzględnie wymagane „Automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oraz oznaczający wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów Gram-ujemnych oraz Gram-dodatnich, beztlenowce, Naisseria, Haemophilus, identyfikacja grzybów i drożdżaków” oraz pkt.1-8 Formularz cenowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie systemu do diagnostyki mikrobiologicznej wykonującego automatycznie testy identyfikacyjne dla wszystkich drobnoustrojów (Gram ujemnych ,Gram dodatnich ,Neisseria haemophilus ,grzybów i bakterii beztlenowych z inkubacją i odczytem w analizatorze) oraz oznaczającym lekowrażliwość dla bakterii gram ujemnych oraz gram dodatnich z możliwością zaproponowania lekowrażliwości wizualnej dla grzybów z co najmniej 8 antymykotykami na pasku? Oznaczanie lekowrażliwości dla grzybów metoda automatyczną spełnia tylko jeden system oferowany przez firmę bioMerieux Vitek 2 Compact ,co ogranicza to postępowanie do złożenia oferty tylko przez jednego oferenta . A to oznacza brak uczciwej konkurencji w zakresie tego pakietu gdyż z góry Zamawiający przewiduje tylko jedną ofertę . Ponadto metodą rekomendowaną do oznaczania lekowrażliwości grzybów są paski z gradientem stężeń lub inne metody mikrorozcieńczeń w bulionie a nie zastosowany we wszystkich systemach automatycznych tzw. „Break Point „

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

5. Pkt.11 „Parametry bezwzględnie wymagane Podawanie wyników testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC (min. Stężenia hamującego) oraz w kategorii wrażliwy (S), średniowrażliwy (I), oporny (R) zgodnie z rekomendacjami EUCAST”

Czy Zastosowanie rekomendacji EUCAST oznacza że Zamawiający wymaga wyniku w oparciu o reguły EUCAST wraz z odpowiednimi stężeniami na kartach /panelach wyznaczonymi przez EUCAST w rekomendacjach i skorelowanymi z regułami zawartymi w oprogramowaniu analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pkt.11 Parametry bezwzględne wymagane Czy w związku z zapisem „Podawanie wyników testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC” Zamawiający wymaga rekomendowanych przez EUCAST odpowiednich zakresów rozcieńczeń antybiotyków na kartach /panelach bez pomijania stężeń pośrednich i konieczności potwierdzania dodatkowymi metodami (krążki ,paski z gradientem stężeń) wyników otrzymywanych z analizatora mikrobiologicznego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Pkt 25 Parametry bezwzględnie wymagane “Identyfikacja min. 350 gatunków drobnoustrojów”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na identyfikację gatunków drobnoustrojów poniżej 350. Wymóg stawiający określoną liczbę zidentyfikowanych gatunków jest sprzeczny z zasadami uczciwej konkurencji bo sugerują iż systemy które identyfikują mniejszą liczbę gatunków mają gorszą jakość i precyzję. Oferowany przez nas system identyfikuje wszystkie znaczące klinicznie drobnoustroje hodowane w laboratorium mikrobiologicznym ,jest systemem zwalidowanym posiadającym wszelkie certyfikaty i pracującym w całym świecie .System pracuje w oparciu o „złoty system „identyfikacji ,dlatego tego rodzaju wymóg jest jedynie ograniczającym uczciwą konkurencję i możliwość złożenia kontroferty .

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytania do umowy

8. §6 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

- a. w wysokości 0,2% niezrealizowanej części zamówienia brutto - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 3 Umowy;
- b. w wysokości 0,2% nieuzupełnionej części zamówienia brutto - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
- c. w wysokości 0,2% niezrealizowanej części zamówienia brutto - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonych w § 4 ust. 5- 6 Umowy;
- d. z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy brutto.

Uzasadnienie: W przypadku rozwiązania umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Modyfikacja Zamawiającego:

- Projekt Umowy - Załącznik nr 7 do SIWZ

w załączeniu nowy obowiązujący projekt umowy

- Dział XVI SIWZ zgodnie z modyfikacją projektu umowy.

Termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie.

Nowy termin składania ofert: 10.12.2018 r., do godz.: 10:00.

Nowy termin otwarcia ofert 10.12.2018 r., godz.: 11:00.

Otrzymują:
1 x aa
1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym.
1 x Strona internetowa Zamawiającego

DYREKTOR
Zespołu Opiekę Zdrowotną
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego
mgr inż. Łukasz Węgrzyn

Projekt Umowy

zawarta w dniu w Dąbrowie Tarnowskiej, pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, ul. Szpitalna 1, 33 – 200 Dąbrowa Tarnowska, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Kraków - Śródmieście pod numerem KRS 0000012861, posiadającym NIP 871 -15 -36 -472 i REGON 000304361,

reprezentowanym przez: – Dyrektora ZOZ w Dąbrowie Tarnowskiej,

zwanym dalej „**Zamawiającym**”,

a

..... z siedzibą w, przy ulicy,

wpisanym do pod numerem

reprezentowanym przez:

..... –

zwanym dalej „**Wykonawcą**”.

Na podstawie przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z przepisami ustawy – Prawo zamówień publicznych nr 27/18/ZP Strony niniejszej Umowy uzgadniają, co następuje:

§ 1

DEFINICJE

Użyte w Umowie pojęcia oznaczają:

- 1) Asortyment z zakresu mikrobiologii – produkty, których dostawa jest przedmiotem zamówienia publicznego zgodnie ze szczegółowym opisem, stanowiącym zał. nr 1 i 2 do Umowy;
- 2) SIWZ – specyfikację istotnych warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia, będącą podstawą zawarcia niniejszej Umowy;
- 3) Wada fizyczna – wadę fizyczną w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego oraz ponadto jakąkolwiek niezgodność dostawy z przedmiotem zamówienia opisanym w Umowie;
- 4) Umowa – niniejszą umowę dostawy.
- 5) Oferta- oferta złożona przez Wykonawcę w niniejszym postępowaniu.

§ 2

PRZEDMIOT UMOWY, OKRES OBOWIĄZYWANIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu asortyment na warunkach przewidzianych przepisami prawa, postanowieniami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Oferty oraz Umowy.
2. Szczegółowy wykaz produktów określający ich asortyment i przewidywane ilości zawiera załącznik nr 1 i 2 do Umowy.
3. Wielkości przewidziane w załączniku nr 1 do Umowy są wielkościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia ilości zamawianego asortymentu, w zależności od bieżących potrzeb.
4. W sytuacji zmniejszenia ilości zamawianego asortymentu, o którym mowa w ust. 3, Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie o wykonanie całości dostaw i zapłatę ceny za asortyment, na który Zamawiający nie złożył zamówienia.

5. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Wyroby medyczne posiadają zezwolenia na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz. U. z 2017 r., poz. 211), oraz zobowiązuje się do ich przedstawienia na żądanie Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przy pierwszej dostawie:
 - wraz z asortymentem – instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania preparatów - dotyczy pakietów od 1-27,
7. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć asortyment w sposób zapewniający ich całość i nienaruszalność, oraz zapewnić ich zabezpieczenie przed uszkodzeniem podczas transportu.
8. Termin przydatności do użycia:
 - określonego w umowie asortymentu nie będzie krótszy niż 3- m-ce od dnia dostawy. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę asortymentu o terminie ważności krótszym niż 3 miesiące Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy - dotyczy pakietów od 1-27.
9. Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy określony od dnia ... 2018r. do dnia ...2020r.

§ 3

WARUNKI DOSTAWY

1. Miejscem dostawy asortymentu:
 - z zakresu mikrobiologii jest siedziba Zamawiającego- magazyn
2. Dostawa następować będzie sukcesywnie, na podstawie zamówień częściowych składanych przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego, określających dany asortyment i zamawiane ilości, składanych faksem na numer lub drogą elektroniczną na adres:.....
3. Termin dostawy danego asortymentu wynosi maksymalnie 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Za dni robocze strony uznają dni od poniedziałku do piątku. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar w godzinach 8⁰⁰ do 14⁰⁰.
4. Termin wstawienia aparatów – **4 tygodnie** od dnia podpisania umowy.
5. Wykonawca oświadcza, że dany sprzęt nie jest obciążony prawami osób trzecich.
6. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przez niego sprzęt posiada wymagane prawem dopuszczenia na terenie RP.
7. Koszty serwisu i przeglądów oraz ewentualnej naprawy pokrywa właściciel sprzętu. Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy może być realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych.
8. Nie usunięcie usterki w czasie 24 godz. od chwili rozpoczęcia naprawy będzie związane z koniecznością zapewnienia (przez Wykonawcę) aparatu zastępczego na czas naprawy lub pokrycie kosztów badań wykonanych, podczas awarii, w pracowni zewnętrznej.
9. Dostarczenie nowego przedmiotu umowy nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.
10. W przypadku , jeżeli Wykonawca nie wywiąże się z zamówienia, a zaistnieje konieczność pilnego zakupu asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy, Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą w cenie między ceną umowną a ceną zakupu u innego dostawcy.

§ 4

ODBIÓR PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, REKLAMACJE

1. Odbiór asortymentu odbywać się będzie w miejscu dostawy.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zbadania dostarczonego asortymentu pod względem ilościowym w dniu odbioru. W przypadku braków ilościowych w danym asortymencie, Zamawiający powiadomi o tym fakcie Wykonawcę faksem lub drogą elektroniczną. W takiej sytuacji Wykonawca niezwłocznie nie później niż w terminie 2 dni roboczych uzupełni dostawę.
3. Wykonawca dołoży najwyższej staranności, by dostarczany asortyment był wolny od wad fizycznych. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne oraz wady prawne (rękojmią).
4. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonym asortymencie, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji faksem lub drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty dostawy. Po otrzymaniu reklamacji Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie 2 dni roboczych, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego.
5. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca dostarczy na swój koszt, zamiast asortymentu wadliwego taką samą ilość asortymentu wolnego od wad w następnym dniu roboczym. Wraz z dostawą asortymentu wolnego od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy asortyment wadliwy.
6. Brak odpowiedzi na złożoną reklamację w terminie, o którym mowa w ust. 4 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i koniecznością dostawy asortymentu wolnego od wad w następnym dniu roboczym.
7. Dokonanie odbioru asortymentu przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązków, o którym mowa w ust. 4 - 5.
8. Wykonawca nie może ograniczyć lub wyłączyć swojej odpowiedzialności z tytułu rękojmi.

§ 5

WYNAGRODZENIE

1. Na podstawie Oferty, z tytułu dostawy asortymentu, o której mowa w § 2 ust. 1 Umowy, Wykonawca otrzyma maksymalne wynagrodzenie w wysokościzł netto, tj. zł brutto.
2. W przypadku zmniejszenia ilości zamawianego asortymentu, o którym mowa w § 2 ust. 3 Umowy, Wykonawca otrzyma odpowiednio zmniejszone wynagrodzenie.
3. Za każdą wykonaną dostawę Zamawiający zapłaci wynagrodzenie obliczone jako iloczyn faktycznie dostarczonego asortymentu i ceny jednostkowej wynikającej z Oferty, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze.
4. Płatności będą dokonywane przez Zamawiającego w terminie **do** dni od doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury lub rachunku. Za datę płatności uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
- Płatność za faktury dot. czynszu dzierżawnego – termin płatności będzie wynosił do 30 dni,
zaś faktura będzie wystawiana do 5-go dnia danego m-ca.
5. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.
6. Ceny jednostkowe wskazane w Ofercie obejmują wszelkie koszty związane z dostawą, w tym opakowaniem przewozem, załadunkiem, rozładunkiem, opłatami celnymi oraz podatkami wynikającymi z obowiązujących przepisów, a także wszelkie inne koszty, do których zapłaty wyraźnie w Umowie nie zobowiązano Zamawiającego oraz nie podlegają zmianie przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 6

KARY UMOWNE I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 3 Umowy;
 - b) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
 - c) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust. 1 Umowy- za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonych w § 4 ust. 5- 6 Umowy;
 - d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.
2. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z wynagrodzenia należnego z tytułu realizacji dostaw wynikających z Umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody.
4. Zamawiającemu poza przypadkami opisanymi w kodeksie cywilnym, przysługuje prawo do odstąpienia od umowy:
 - a) w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy - w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach; w takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy;
 - b) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w dostarczeniu asortymentu przekraczającego termin, o którym mowa w § 3 ust. 3 Umowy;
 - c) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w uzupełnieniu dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy;
 - d) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w dostarczaniu asortymentu wolnego od wad przekraczającego terminy, o których mowa w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
 - e) w przypadku dwukrotnej uzasadnionej reklamacji asortymentu, o której mowa w § 4 ust. 4 Umowy;
 - f) w przypadku rażąco nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę.
5. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 7

ZMIANA UMOWY I POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający dopuszcza wprowadzenie zmian do Umowy w zakresie asortymentu poprzez:
 - a) w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z promocji ustalonej przez producenta,
 - b) w przypadku obniżenia ceny,
 - c) w przypadku wyczerpania wartości pakietu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zapewni dostawę asortymentu po cenach przetargowych. Dostaw odbywać się będą do chwili rozstrzygnięcia nowego przetargu.
 - d) po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie nieoczekiwanych oraz niezależnych od Wykonawcy skutków wypadków losowych, do których mogą

należec: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych istnieje możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta. W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

2. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto. Cena netto pozostanie bez zmian przez cały okres obowiązywania umowy. Urzędowa zmiana stawki podatku VAT nie stanowi zmiany warunków umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu.
3. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z Umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z Umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.
4. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego właściwego ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowa podlega prawu polskiemu i zgodnie z nim powinna być interpretowana. W zakresie nieuregulowanym w Umowie stosuje się przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeks cywilny.
6. Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, ani w całości ani w części. Wykonawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę ceny za dostarczone Towary wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
7. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
8. Wszelką korespondencję strony przekazują sobie na adresy podane na wstępie Umowy.
9. Zmiana adresu wymaga pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zaniedbanie tego obowiązku skutkuje przyjęciem domniemania skutecznego doręczenia korespondencji na dotychczasowy adres.
10. Załączniki do Umowy stanowią integralną jej część.
11. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY

