



AG/ZP – 06/2018

Międzychód, dnia 2018-11-14

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO SIWZ

w postępowaniu przetargowym
na sukcesywną dostawę
odczynników laboratoryjnych do medycznego laboratorium diagnostycznego
wraz z dzierżawą analizatorów
(AG/ZP-06/2018)

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzychodzie informuje, iż w związku z pojawiającymi się zapytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo Zamówień Publicznych wyjaśnia się co następuje:

Pytanie 1

Dot. pakietu nr 17 poz. 20

Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowanie handlowe pipet do OB. zawiera 100 szt., zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie zapotrzebowania. Uwzględnienie minimalnej ilości handlowej, zapobiegnie ewentualnym nieporozumieniom podczas realizacji umowy.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający prosi o zaokrąglenie opakowań w górę.

Pytanie 2

Dot. pakietu nr 17 poz. 24

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowania wymiarów próbówki do oznaczania mleczanów z NaF, czy ma być o poj. 2,5 – 3 ml i średnicy do 13mm?

W odpowiedzi na pytanie: TAK ma być.

Pytanie 3

Dot. SIWZ rozdz. III pkt 1.5 Wymagania Zamawiającego

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o rezygnację z konieczności podawania nazwy handlowej w formularzu asortymentowo-cenowym w Pakiecie nr 17, tym bardziej że sam Zamawiający nie uwzględnił takiej konieczności podczas tworzenia tabeli. Dodatkowo, podany nr katalogowy, pozwala Zamawiającemu otrzymać wszelkie konieczne informacje.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający rezygnuje z konieczności podania nazwy handlowej w formularzu asortymentowo-cenowym. Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ rozdz. III pkt 1.5 – wykreślając sformułowanie „nazwę handlową”

Pytanie 4

Dot. SIWZ rozdz. XIV kryterium – termin dostawy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zakresu kryterium - termin dostawy (dot. Pakiet nr 17), gdzie minimalny termin wynosić będzie 2 dni a maksymalny 4 dni z odpowiednim przyznaniem punktacji. Oczekiwanie realizacji zamówienia w ciągu 1 dnia, nie uwzględnia odległości kilometrowej z odległych miast i tym samym wpływa negatywnie na równe traktowanie oferentów (zgodnie z rozdz. 2 art. 7.1 Ustawy Pzp), preferując wykonawców z bliskiej okolicy. Dodatkowo, procedury logistyczne w firmach przewozowych, narzucają minimalny czas realizacji zamówienia, który może wynieść nawet 3 dni robocze, od chwili złożenia zamówienia.

Kolejnym argumentem niech będzie fakt, iż dostarczany asortyment nie posiada bardzo krótkiego terminu ważności, przez co Zamawiający jest w stanie wcześniej określić wielkość zapotrzebowania i może wcześniej złożyć zamówienie, dzięki czemu Wykonawca będzie mógł terminowo zrealizować dostawę. Poza tym przedmiotem pakietu nr 17 nie są produkty unikatowe, ratujące życie.

Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu w SIWZ – kryterium dostawy.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dot. zapisów SIWZ rozdz. III, Umowy § 1 ust. 1, Pakiet nr 17

Zamawiający zapisał w SIWZ i Umowie iż termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy. Natomiast w wymaganiach w Pakiecie nr 17 w pkt. 9 dopuścił termin ważności min. 6 miesięcy. Zwracamy się zatem z prośbą o dopisanie w SIWZ oraz w Umowie: „w przypadku Pakietu nr 17 dopuszczono 6-cio miesięczny termin ważności od terminu dostarczenia do Zamawiającego”.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie zapisał takiego terminu ani w SIWZ ani w Umowie.

Natomiast Zamawiający podał terminy ważności do każdego z Pakietu osobno w Formularzu Asortymentowo-Cenowym zał. nr 3.

Pytanie 6

Dot. zapisów umowy § 3 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „(...) dostarczyć bezpłatnie (...) przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dot. zapisów umowy § 6 ust. 1 A

Prosimy o doprecyzowanie zapisów § 6 ust. 1 A w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto (jak to jest zapisane w ust. 1 D). VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający doprecyzowuje zapis § 6 ust.1 A w taki sposób że będzie naliczał kary umowne od wartości netto.

Pytanie 8

Pakiet 6 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wymazówki jałowe w próbce z podłożem Amies bez węgla z aplikatorem plastikowym pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zapotrzebowania?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 9

Pakiet 6 Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pałeczkę jałową z wacikiem bawełnianym pakowaną indywidualnie?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 10

Pakiet 6 Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pojemniki do moczu o pojemności 120 ml pojedynczo pakowane?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, pod warunkiem, że będą JAŁOWE.

Pytanie 11

Pakiet 6 Poz. 8 Czy Zamawiający oczekuje próbki okragłodej czy stożkowej? Czy Zamawiający dopuści opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zapotrzebowania?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 12

Pakiet 6 Poz. 12 Czy Zamawiający mógłby doprecyzować jakich probówek oczekuje (wymiary, materiał)?

W odpowiedzi na pytanie: zamawiający oczekuje probówek 16x100 mm z PS z podziałką, sterylną, poj. 10ml

Pytanie 13

Pakiet 6 Poz. 14 Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe 22x22 pakowane po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zapotrzebowania?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 14

Pakiet 6 Poz. 15 Czy Zamawiający dopuści szpatułki laryngologiczne drewniane sterylne pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zapotrzebowania?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 15

Pakiet 6 Poz. 17 Czy Zamawiający dopuści wymazówkę pakowaną po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zapotrzebowania z zachowaniem pozostałych parametrów?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 16

Pakiet 6 Poz. 9 i 10 Czy Zamawiający uzna za wystarczający folder/katalog jako potwierdzenie pojemności wyrobu?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 17

Pakiet 6 Poz. 9 i 10 Czy Zamawiający odstąpi od konieczności dołączenia dokumentu potwierdzającego pojemność?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 18

Pakiet 15 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kapilary hematokrytowe 75 ul o wymiarach 1,15x75 mm?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 19

Pakiet 15 Poz. 9 Czy Zamawiający dopuści probówki wykonane z polistyrenu?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 20

Pakiet 15 Poz. 11 Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki w opisie produktów w pozycji 11 i 12? Czy Zamawiający w obu pozycjach miał na myśli ten sam produkt, probówkę z PS, okrągłodenną, o poj. 4-5 ml i wymiarach 12x75mm?

W odpowiedzi na pytanie: Tak. Pozycja 10 i 11 to ten sam produkt.

Pytanie 21

dotyczy: Pakiet 4 – Probówki do badań parazytologicznych

Zwracamy się o zmianę konfekcjonowania i dopuszczenie 40 szt. w opakowaniu. Sposób konfekcjonowania nie ma wpływu na jakość zaoferowanego asortymentu.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 22

pakiet nr 4:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu równoważnego charakteryzującego się następującymi cechami:

System przeznaczony do zagęszczania kału przy analizie parazytologicznej z utrwalaczem sklasyfikowanym jako całkowicie bezpieczny bez toksycznej formaliny, metali ciężkich, alkoholi, octanu etylu? Wymagany parametr- probówki wypełnione formaliną i tritonem - dotyczą zastosowanego utrwalacza, wyklucza możliwość przystąpienia innych wykonawców i wskazuje na rozwiązania oferowane tylko przez jedną firmę na rynku.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23

pakiet nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek, które posiadają system dwóch filtrów przesiewowych skutecznie eliminujący krople tłuszczu, pozwalający uzyskać czysty, zagęszczony materiał, co zostało potwierdzone przez walidację wydaną przez polski ośrodek referencyjny, ale nie posiadający w swojej nazwie określenia „filtr tłuszczowy” odpowiadający marketingowemu określeniu stosowanemu przez jednego z producentów dostępnego na rynku asortymentu?

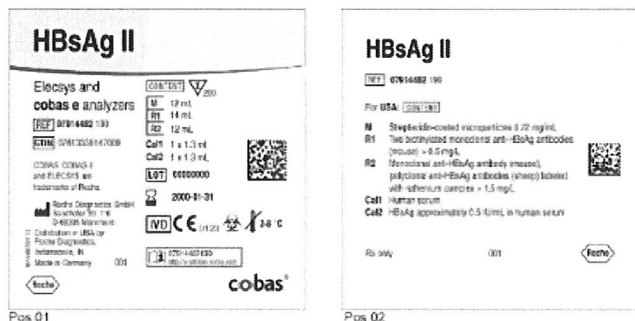
W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

dotyczy PAKIET 9

Prosimy o wyrażenie zgody by etykiety handlowe na opakowaniach odczynników sporządzone były w języku angielskim, przy czym w sposób czytelny za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych kodów.

Etykiety zawierają wszystkie wymagane przepisami informacje, zawierają datę ważności, natomiast nie jest podana data produkcji. Wzór etykiety wygląda tak:



W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 25

dotyczy PAKIET 9

Prosimy o wyrażenie zgody by termin ważności odczynników wynosił min.4-5 miesięcy od terminu dostarczenia do Zamawiającego. W przypadku krótszego terminu ważności Zamawiający może uczestniczyć w promocjach cenowych Wykonawcy w zakresie objętym umową

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

dotyczy PAKIET 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który produkowany jest przez innego wytwórcę wyłącznie dla firmy Wykonawcy (produkującej odczynniki, kalibratory i kontrole), stanowiąc jednolity system analityczny? Wykonawca gwarantuje pełną dokumentację walidacyjną oferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli wraz z oferowanym analizatorem, wraz z deklaracjami CE. W Deklaracji CE dla analizatora umieszczone są obie firmy: producent aparatu i producent odczynników.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

dotyczy PAKIET 9

Prosimy o podanie nazwy dostawcy i numerów wymaganej **wewnątrzlaboratoryjnej** niezależnej Międzynarodowej Kontroli Jakości dla oznaczanych parametrów.

W odpowiedzi na pytanie: Kontrola zewnątrzlaboratoryjną to RQ9225/c - RANDOX

Pytanie 28

dotyczy PAKIET 9

Prosimy o wyrażenie zgody, by trwałość kilku odczynników po otwarciu była krótsza niż 3 miesiące i wynosiła 6 i 8 tygodni

W odpowiedzi na pytanie: Tak, wyrażamy zgodę na 6 i 8 tygodni.

Pytanie 29

dotyczy Pakietu 9, pkt 10 parametrów

Czy Zamawiający poprzez stwierdzenie "Chłodzone miejsca odczynnikowe na pokładzie analizatora" ma na myśli utrzymywanie odczynników w stałej temperaturze rekomendowanej przez producenta odczynników?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 30

dotyczy Pakietu 9, pkt pkt. 24 parametrów

Czy dla oznaczeń TSH, FT3, FT4 zamawiający dopuści opakowania zbiorcze z ilością testów 200, są to często wykonywane badania, zatem taka ilość nie powinna stanowić problemu w wykorzystaniu przez zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 31

dotyczy Pakietu 12, pkt. 6 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników nie wymagających rozpuszczania czy łączenia składników, jeśli tak to czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania systemu wykorzystującego gotowe do użycia, płynne odczynniki oprócz 1 oznaczenia (kwasy żółciowe) które należy przełać w całości do odpowiedniej kasety bez odmierzania jakichkolwiek ilości, spełniającego pozostałe wymagania dla odczynników?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, uzna.

Pytanie 32

dotyczy Pakietu 12, pkt. 10 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany analizator miał możliwość dostawiania lub wymiany odczynników w sposób ciągły w dowolnym czasie pracy analizatora bez konieczności zmiany trybu pracy na Standby, Pauza, Wstrzymanie czy Stop?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, wymaga.

Pytanie 33

dotyczy Pakietu 12, pkt. 26 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

W związku z tym, że oferowany analizator jest obecnie w trakcie updatu oprogramowania, czy Zamawiający czasowo (ok. 2-3 m-cy) dopuści analizator z oprogramowaniem w języku angielskim?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 34

dotyczy Pakietu 12, pkt. 36 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

Ze względu na kilka programów kontroli jakości obecnych na rynku, prosimy o doprecyzowanie dostarczenia jakich kontroli zewnątrz laboratoryjnych i jakiego programu oczekuje Zamawiający?

W odpowiedzi na pytanie: RQ 9113 RANDOX.

Pytanie 35

dotyczy Pakietu 13, pkt. 5 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania pasków testowych z czułością pola białka 12 - 18 mg/dl i glukozy 30-40 mg/dl?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, uzna.

Pytanie 36

dotyczy Pakietu 13, pkt. 9 parametrów granicznych, Załącznik nr 3a do SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania materiału do kontroli wewnątrz i zewnątrz laboratoryjnej, pochodzącego od innego producenta niż producent pasków i kalibratorów, kompatybilnego z oferowanym aparatem?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytanie 37

dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.3 ust. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39

dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.3 ust. 11, Par. 6 ust. 1 lit. C Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ - wzór umowy dostawy

Par.6 ust. 1 lit. B Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - wzór umowy najmu

Par.2 ust. 3 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?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - wzór umowy najmu

Par.2 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatnych” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - wzór umowy najmu

Par.2 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin/godziny" na "godzin/godziny w dni robocze"?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46

dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - wzór umowy najmu

Par.2 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47

dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ - wzór umowy najmu

Par.7 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.

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

Zawarta w dniu roku (dalej: Umowa)

pomiędzy

z siedzibą, ul., REGON:, NIP:, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd w, pod numerem KRS, zwanym dalej **Administratorem**, reprezentowanym przez:

-

a

Roche Diagnostics Polska Sp. z o. o. z siedzibą w Warszawie, przy ul. Wybrzeże Gdynskie 6B, 01-531 Warszawa, wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. w Warszawie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000132695, NIP: 527-23-22-068, kapitał zakładowy 8 000 000 zł, zwaną dalej **Procesorem**, reprezentowaną przez:

-

Łącznie zwanych „Stronami”

Mając na uwadze, że:

- w dniu Strony zawarły umowę (zwaną dalej „Umową główną”), której przedmiotem jest
 - usługi świadczone przez Procesora w ramach Umowy głównej są związane z wykonywaniem przez Procesora operacji na danych osobowych w imieniu Administratora,
 - Administrator, jako administrator danych osobowych jest obowiązany zapewnić, iż przetwarzanie przez Procesora danych osobowych w jego imieniu będzie odbywało się zgodnie z art. 28 ust. 3 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych),
- Strony postanowiły zawrzeć umowę o następującej treści:

§1

Definicje

Użyte w umowie określenia będą miały następujące znaczenie:

- 1) **Rozporządzenie (UE) 2016/679** – oznacza rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych);
- 2) **Umowa główna** – oznacza zawartą przez Strony umowę o świadczenie usług z dnia
- 3) **Usługi** – oznaczają usługi serwisowe wyrobów medycznych używanych przez Administratora, wykonywane w zakresie koniecznym do wykonania Umowy głównej;
- 4) **administrator** – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania danych osobowych;
- 5) **dane osobowe** – oznacza dane w rozumieniu art. 4 pkt 1) Rozporządzenia (UE) 2016/679, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 6) **naruszenie ochrony Danych Osobowych** – oznacza naruszenie bezpieczeństwa prowadzące do przypadkowego lub niezgodnego z prawem zniszczenia, utracenia, zmodyfikowania, nieuprawnionego ujawnienia lub nieuprawnionego dostępu do Danych Osobowych przesyłanych, przechowywanych lub w inny sposób przetwarzanych;
- 7) **organ nadzorczy** – oznacza niezależny organ publiczny ustanowiony przez państwo członkowskie zgodnie z art. 51 Rozporządzenia (UE) 2016/679;
- 8) **przetwarzanie** – oznacza operację lub zestaw operacji wykonywanych na danych osobowych lub zestawach danych osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, taką jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie;
- 9) **podmiot przetwarzający** – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który przetwarza dane osobowe w imieniu administratora;
- 10) **państwo trzecie** – oznacza państwo nienależące do Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

§ 2

Przedmiot umowy

Przedmiotem niniejszej umowy jest określenie zasad przetwarzania oraz zabezpieczania danych osobowych, które Procesor przetwarza w imieniu Administratora.

§ 3

Dane osobowe przetwarzane przez Procesora w imieniu Administratora

1. Administrator jako administrator, działając na podstawie art. 28 ust. 3 Rozporządzenia (UE) 2016/679, powierza Zleceniobiorcy przetwarzanie danych medycznych pacjentów Administratora (dalej, jako „Dane Osobowe”) na potrzeby świadczenia Usług, do których realizacji Procesor zobowiązał się w Umowie głównej.
2. Procesor, jako podmiot przetwarzający przyjmuje Dane Osobowe do przetwarzania i zobowiązuje się je przetwarzać w imieniu Administratora na zasadach określonych w niniejszej umowie.
3. Na powierzone Zleceniobiorcy Dane Osobowe składają się następujące typy danych w szczególności
 - a. Dane o stanie zdrowia
 - b. Dane kontaktowe
4. Procesor jest uprawniony do wykonywania na Danych Osobowych wszelkich zautomatyzowanych lub niezautomatyzowanych operacji przetwarzania uzasadnionych i niezbędnych dla realizacji Usług, które mogą obejmować m.in.: zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, aktualizacje, przechowywanie, archiwizowanie, modyfikowanie, pobieranie, kopiowanie, przeglądanie, wykorzystywanie, udostępnianie, usuwanie lub niszczenie.

4. Procesor jest uprawniony do przetwarzania Danych Osobowych wyłącznie w celach związanych z realizacją Usług świadczonych Administratora na podstawie Umowy głównej.
5. Administrator oświadcza, że spełnił wszelkie warunki legalności przetwarzania Danych Osobowych.
6. Administrator powierza Zleceniobiorcy przetwarzanie Danych Osobowych w jego imieniu przez okres obowiązywania niniejszej umowy.
7. W celu zapewnienia prawidłowej realizacji niniejszej umowy Strony poniżej wyznaczają osoby właściwe do kontaktu w sprawach związanych z wykonaniem tej umowy, po jednej osobie z każdej ze Stron oraz ich zastępców w przypadku nieobecności (*Rekomendowane jest wskazanie poniżej takich osób z wskazaniem ich imienia, nazwiska oraz danych kontaktowych w celu zapewnienia kontroli nad komunikacją pomiędzy stronami w sprawach związanych z ochroną danych np. dotyczącą zgłaszania naruszeń ochrony danych*):
 - a. Osoby kontaktowe po stronie Administratora
 1. – jako główna osoba kontaktowa
 2. – jako osoba zastępująca
 - b. Osoby kontaktowe po stronie Procesora
 1. Krzysztof Gabrylewski, krzysztof.gabrylewski@roche.com i jednocześnie Katarzyna Anyszkiewicz-Kucharczyk, katarzyna.anyszkiewicz-kucharczyk@roche.com – jako główne osoby kontaktowe
 2. Jacek Jopek, 224815505, Jacek.jopek@roche.com – jako osoba zastępująca

§ 4

Dalsze powierzenie przetwarzania danych

1. Procesor jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego w trakcie realizacji przetwarzania Danych Osobowych na podstawie niniejszej umowy, pod warunkiem poinformowania Administratora o każdym planowanym dalszym powierzeniu przetwarzania Danych Osobowych oraz o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących takich innych podmiotów przetwarzających, w szczególności o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzającego przez innego usługodawcę lub o rezygnacji z usług innego podmiotu przetwarzającego, oraz z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Administrator jest uprawniony do wyrażenia sprzeciwu wobec dalszego powierzenia przetwarzania Danych Osobowych usługodawcy wskazanemu przez Procesora w terminie 7 dni od otrzymania od Zleceniobiorcy informacji o planowanym dalszym powierzeniu ich przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu lub o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora podmiotowi objętemu sprzeciwem jest niedopuszczalne.
3. Procesor jest zobowiązany zapewnić, iż inny podmiot przetwarzający, z którego usług zamierza korzystać przy przetwarzaniu Danych Osobowych daje wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi Rozporządzenia (UE) 2016/679 i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
4. Dalsze powierzenie czynności przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu, o którym mowa w § 4 ust. 1, jest możliwe jedynie pod warunkiem nałożenia przez Procesora na ten inny podmiot przetwarzający na mocy umowy tych samych obowiązków ochrony danych, jakie spoczywają na Zleceniobiorcy w ramach niniejszej umowy, w szczególności obowiązku wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679.
5. W przypadku, gdy powierzenie przetwarzania Danych Osobowych innemu podmiotowi przetwarzającemu przez Procesora wiąże się z transferem tych danych do państwa trzeciego, które nie zapewnia odpowiedniego poziomu ochrony danych osobowych na swoim terytorium i jednocześnie brak jest innych podstaw umożliwiających transfer Danych Osobowych do tego państwa trzeciego, Administrator podpisze z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w takim państwie trzecim umowę zawierającą:
 - a. „Standardowe Klauzule Umowne” przyjęte na mocy Decyzji Komisji 2010/87/EU z dnia 5 lutego 2010 r. w sprawie przekazywania danych osobowych z krajów Unii Europejskiej do procesorów z państw trzecich, bądź
 - b. „Standardowe Klauzule Ochrony Danych” przyjęte zgodnie z art. 46 ust. 2 lit c i d Rozporządzenia (UE) 2016/679, lub upoważni na piśmie Procesora do podpisania wyżej wskazanej umowy w jego imieniu. Zawarcie takiej umowy z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w państwie trzecim uprawnia Procesora do korzystania z usług tego podmiotu przetwarzającego przy przetwarzaniu Danych Osobowych.
7. Umowa, wskazana w ust. 6 i ust. 7 powyżej zawierana jest w formie pisemnej. Wymóg pisemności umowy spełnia umowa zawarta w formie elektronicznej.
8. Procesor ponosi wobec Administratora pełną odpowiedzialność za niewywiązanie się innego podmiotu przetwarzającego, któremu powierzył przetwarzanie Danych Osobowych, ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych. W takim przypadku Administrator ma prawo żądać zaprzestania korzystania przez Procesora z usług tego podmiotu w procesie przetwarzania Danych Osobowych.

§ 5

Obowiązki Zleceniobiorcy

1. Procesor jest obowiązany przetwarzać Dane Osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora, co dotyczy też przekazywania danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, przy czym za udokumentowane polecenie Administratora uważa się polecenia przekazywane drogą elektroniczną lub na piśmie. Powyższy obowiązek nie dotyczy sytuacji, gdy wymóg przetwarzania Danych Osobowych nakłada na Procesora prawo Unii Europejskiej lub prawo lub prawo kraju jego siedziby. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Procesor informuje Zleceniodawcę o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
2. Procesor jest odpowiedzialny za ochronę powierzonych mu do przetwarzania Danych Osobowych.
3. Procesor podejmuje wszelkie środki wymagane na mocy art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679 w celu zapewnienia bezpieczeństwa Danych Osobowych.
4. Procesor zapewnia, by osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania tajemnicy Danych Osobowych i środków ich zabezpieczenia zarówno w okresie obowiązywania niniejszej umowy, jaki i po jej rozwiązaniu.
5. Procesor przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.
6. Na żądanie Administratora, Procesor informuje Zleceniodawcę o lokalizacji przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora oraz inne podmioty przetwarzające, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.

7. Procesor, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, jest obowiązany w miarę możliwości pomagać Administratora poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III Rozporządzenia (UE) 2016/679, w szczególności Procesor jest zobowiązany poinformować Zleceniodawcę o wszelkich otrzymanych pytaniach lub żądaniach osób, których dotyczą Dane Osobowe (podmiotów danych). Przekazanie przez Procesora wyżej wskazanych informacji następuje niezwłocznie, ale nie później niż w terminie 3 dni od otrzymania pytania lub żądania od podmiotu danych. Procesor nie jest uprawniony do samodzielnego – w szczególności bez konsultacji ze Zleceniodawcą – udzielania odpowiedzi na pytania i podejmowania działań w związku z żądaniami podmiotów danych.
8. Procesor, uwzględniając charakter przetwarzania oraz dostępne mu informacje, pomaga Administratora wywiązać się z obowiązków określonych w art. 32–36 Rozporządzenia (UE) 2016/679.
9. Procesor jest obowiązany udostępnić Administratora wszelkie informacje niezbędne do wykazania, iż spełnia obowiązki określone w niniejszym paragrafie umowy oraz umożliwia Administratora lub upoważnionemu przez niego audytorowi przeprowadzanie audytów, o których mowa w § 6 niniejszej umowy i przyczynia się do nich.
10. W związku z obowiązkiem określonym w ust. 9 powyżej Procesor niezwłocznie informuje Zleceniodawcę, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia (UE) 2016/679 lub innych przepisów Unii Europejskiej lub kraju jego siedziby w zakresie ochrony danych osobowych.
11. Procesor niezwłocznie informuje Zleceniodawcę o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych, skierowanej do Zleceniobiorcy, a także o wszelkich czynnościach kontrolnych podjętych wobec niego przez organ nadzorczy oraz o wynikach takiej kontroli, jeżeli jej zakresem objęto Dane Osobowe powierzone Zleceniobiorcy na podstawie niniejszej umowy.
12. Procesor po stwierdzeniu naruszenia ochrony Danych Osobowych jest zobowiązany bez zbędnej zwłoki zgłosić je Administratora wskazując w zgłoszeniu:
 - a. charakter naruszenia ochrony Danych Osobowych, w tym w miarę możliwości wskazywać kategorie i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów Danych Osobowych, których dotyczy naruszenie;
 - b. opis możliwych konsekwencji naruszenia ochrony Danych Osobowych;
 - c. opis środków zastosowanych lub proponowanych przez Procesora w celu zaradzenia naruszeniu ochrony Danych Osobowych, w tym opis działań podjętych w celu zminimalizowania ewentualnych negatywnych skutków naruszenia.

§ 6

Prawo audytu

1. Administrator jest uprawniony do przeprowadzenia audytu przetwarzania Danych Osobowych w zakresie niniejszej Umowy w celu zweryfikowania, czy Procesor spełnia obowiązki określone w § 5 niniejszej umowy.
2. Strony ustalają następujące zasady prowadzenia audytu, o którym mowa w ust. 1 powyżej:
 - a. Audyt może polegać zarówno na żądaniu przedstawienia dokumentów oraz informacji dotyczących przetwarzania danych, jak i na czynnościach kontrolnych prowadzonych w miejscu przetwarzania danych w trakcie dni roboczych (rozumianych jako dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem sobót i świąt) w godzinach od 10:00 do 16:00, po uprzednim poinformowaniu Zleceniobiorcy drogą elektroniczną na adres e-mail: krzysztof.gabrylewski@roche.com o terminie audytu i jego zakresie, co najmniej na 14 dni przed rozpoczęciem audytu.
 - b. Administrator prowadzi audyt osobiście lub za pośrednictwem niezależnych audytorów zewnętrznych, którzy zostali upoważnieniu przez Administratora do przeprowadzenia audytu w jego imieniu.
3. Czynności kontrolne prowadzone w toku audytu, o których mowa w § 6 ust. 2 lit. a, mogą polegać w szczególności na sporządzaniu:
 - a. notatek z przeprowadzonych czynności (w szczególności notatek z odebranych wyjaśnień i przeprowadzonych oględzin),
 - b. kopii dokumentów dotyczących przetwarzania Danych Osobowych,
 - c. wydruków Danych Osobowych z systemów informatycznych,
 - d. wydruków kopii obrazów wyświetlanych na ekranach urządzeń wchodzących w skład systemów informatycznych wykorzystywanych do przetwarzania Danych Osobowych,
 - e. kopii zapisów rejestrów systemów informatycznych,
 - f. zapisów konfiguracji technicznych środków zabezpieczeń systemów informatycznych, w których odbywa się przetwarzanie Danych Osobowych.
4. Administrator dostarcza Zleceniobiorcy kopię raportu z przeprowadzonego audytu. W przypadku stwierdzenia w toku audytu niezgodności działań Zleceniobiorcy z niniejszą umową lub przepisami o ochronie danych osobowych, do których stosowania Procesor jest obowiązany, Procesor niezwłocznie zapewni zgodność przetwarzania Danych Osobowych z postanowieniami umowy lub przepisami, których naruszenie stwierdzono w raporcie z audytu.

§ 7

Odpowiedzialność Stron

1. Procesor odpowiada za szkody, jakie powstaną u Administratora lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z niniejszą umową przetwarzania przez Procesora Danych Osobowych.
2. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Procesora niniejszej umowy, Procesor zobowiązuje się do zapłaty odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy głównej.
2. Wypowiedzenie Umowy głównej skutkuje równocześnie wypowiedzeniem niniejszej umowy.
3. W przypadku, gdy wyniki audytu, o którym mowa w § 6 niniejszej umowy lub kontroli przeprowadzonej przez organ nadzoru u Zleceniobiorcy lub innego podmiotu przetwarzającego, któremu Procesor powierzył przetwarzanie Danych Osobowych wykażą, iż Procesor w sposób zawiniony naruszył postanowienia niniejszej umowy, lub w przypadku nieuwzględnienia przez Procesora żądania, o którym mowa w § 4 ust. 7 niniejszej umowy, Administrator jest uprawniony do rozwiązania tej umowy ze skutkiem natychmiastowym.
4. W przypadku rozwiązania niniejszej umowy, Procesor zależnie od decyzji Administratora usuwa lub zwraca Administratora powierzone Dane Osobowe, w tym wszelkie nośniki zawierające Dane Osobowe oraz niezwłocznie i nieodwracalnie niszczy wszelkie kopie dokumentów i zapisów na wszelkich nośnikach, zawierających Dane Osobowe – jeśli nośniki te nie podlegają

zwrotowi do Administratora, chyba że prawo Unii Europejskiej lub prawo kraju siedziby Zleceniobiorcy nakazują Zleceniobiorcy dalsze przechowywanie Danych Osobowych. W takim przypadku za przetwarzanie w/w danych po rozwiązaniu niniejszej umowy Procesor odpowiada jak administrator.

5. Procesor jest obowiązany niezwłocznie wykonać obowiązek, o którym mowa w ust. 4 powyżej, nie później jednak niż w terminie 14 dni od rozwiązania niniejszej umowy, jak również poinformować o tym Zleceniodawcę na piśmie w terminie 3 dni od jego wykonania.
6. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia w niniejszej umowie wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
7. W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Rozporządzenia (UE) 2016/679.
8. Wszelkie spory wynikłe ze stosunku prawnego objętego niniejszą umową rozpatrywane będą przez sąd właściwy dla siedziby Administratora.
9. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator

Procesor

W odpowiedzi na pytanie: TAK wyrazi zgodę na podpisanie umowy.

Pytanie 48

Pakiet nr 2

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 3, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie dla tego pakietu terminu dostawy do 5 dni roboczych.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

Pakiet nr 2

Jako producent asortymentu zawartego w pakiecie nr 3, zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kary umownej do 1% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy, liczonej za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia. Kara umowna w wysokości 5% za każdy dzień opóźnienia powoduje, że już 3 dniowe opóźnienie powoduje stratę większości zysku Wykonawcy.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o wyłączenie pozycji 5 z Pakietu 1 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, łatwego w identyfikacji, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 1, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie wysokiej jakości testy w niższych cenach niż faworyzowana konkurencja, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.))

W odpowiedzi na pytanie: : Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 5 z pakietu 11, jednocześnie tworząc pakiet 1a.

PAKIET 1

Testy mikrobiologiczne identyfikacyjne - metoda manualna

lp.	nazwa handlowa	producent/ nr kat.	wielkość opakowania	szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy	cena netto 1 op.	% vat	cena brutto 1 op.	ilość opako wań	wartość netto zamówie nia	wartość brutto zamówienia
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Test biochemiczny do identyfikacji pałeczek z rodziny Enterobacteriales- odczyt po 24 godz.		20 ozn	60						
2.	Test biochemiczny do identyfikacji pałeczek niefermentujących -odczyt po 24 godz.		20 ozn	60						
3.	Test do wykrywania pyrolidonylamidazy wraz z odczynnikami		50 ozn	300 ozn						
4.	Olejek parafinowy		54 ml	162 ml						
	RAZEM	x	x	x	x	x	x	x		

PAKIET 1a
Testy mikrobiologiczne identyfikacyjne - metoda manualna

lp.	nazwa handlowa	producen t/ nr kat.	wielkość opakowani a	szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy	cena netto 1 op.	% vat	cena brutto 1 op.	ilość opako wań	wartość netto zamówie nia	wartość brutto zamówienia
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Szybki płytkowy test immunoenzymatyczny do jednoczesnego wykrywania toksyn A i B Cl. Difficile oraz GDH, wykrywalność toksyna A 0,63ng/ml, toksyna B 0,16 ng/ml, GDH 0,8ng/ml. Kontrola dodatnia w zestawie. Dozowanie materiału do jednej studzienki.		25 szt.	150 szt.						
	RAZEM	x	x	x	x	x	x	x		

Pytanie 51

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 7 poz. 1, 17-22 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o wyłączenie pozycji 1 oraz 17-22 z Pakietu 7 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, łatwego w identyfikacji, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 7, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie wysokiej jakości testy w niższych cenach niż faworyzowana konkurencja, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.))

W odpowiedzi na pytanie: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 1, 17-22 z pakietu 7, jednocześnie tworząc pakiet 7a.

PAKIET 7

lp.	nazwa handlowa	producent/ nr kat.	wielkość opakowania	szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy	cena netto 1 op	% vat	cena brutto 1 op	ilość opakowań	wartość netto zamówienia	wartość brutto zamówienia
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Paski z nitrocefiną do wykrywania beta-laktamazy		50 szt.	200 szt						
2.	Paski do różnicowania Moraxilla/Naisseria		50 szt.	200 szt						
3.	Test do wykrywania oksydazy OXY test (bezodczynnikiowy), PASKI/KRAŻKI		50SZT	150						
4.	Zestaw do barwienia metodą Grama z fuksyną		4 x 250 ml	6 opak						
5.	Agarek amerykański w probówkach		20 szt	60szt						
6.	Krażki diagnostyczne F do różnicowania bakterii rodzaju Staphylococcus od Micrococcus (nasycone furazolidonem)		50 szt	100szt						
7.	Krażki diagnostyczne EF do różnicowania szczepów Enterococcus faecalis i Enterococcus faecium		50 szt	100szt						
8.	Krażki diagnostyczne N (nasycone nowobiocyną) do identyfikacji Staphylococcus saprophyticus		50 szt	100st						

9.	Krażki diagnostyczne Op do różnicowania Streptococcus pneumoniae		50 szt	200szt						
10.	Krażki diagnostyczne z faktorem X i V do wykrywania pałeczki z rodzaju Haemophilus		50 szt	100szt						
11.	Krażki diagnostyczne z faktorem X		50 szt	100szt						
12.	Krażki diagnostyczne z faktorem V do różnicowania pałeczek z rodzaju Haemophilus		50 szt	100szt						
13.	Jakościowy test lateksowy wykrywający antygeny w płynie mózgowo-rdzeniowym i z hodowli bakteryjnej, min.: Streptococcus grupy B, H.influenzae typ B, S.pneumoniae, N.meningitidis gr.A,C, Y/W135, N.meningitidis gr.B/E.coli K1		1op/25	75 szt.						
14.	Liofilizowane osoczki królicze w probówkach po 2-5ml		1op/10szt	100próbówek						
15.	Test immunochromatograficzny do wykrywania 5-ciu klas karbapenemazy z hodowli bakteryjnej: karbapenemazy: KPC, OXA, VIM, IMP i NDM		20 szt.	40 szt.						
16.	Szczep wzorcowy S. aureus ATCC 29213		1 fiolka	2 fiolki						
17.	Szczep wzorcowy E. Coli ATCC 25922		1 fiolka	2 fiolki						
18.	Szczep wzorcowy Enterococcus faecalis ATCC 29212		1 fiolka	2 fiolki						
19.	Szczep wzorcowy Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853		1 fiolka	2 fiolki						
20.	Szczep wzorcowy Klebsiella pneumoniae ATCC 700603		1 fiolka	2 fiolki						
21.	Szczep wzorcowy Streptococcus pneumoniae ATCC 49619		1 fiolka	2 fiolki						
22.	Szczep wzorcowy Haemophilus influenzae ATCC 49766		1 fiolka	2 fiolki						
	RAZEM	x	x	x	x	x	x	x		

PAKIET 7a

lp.	nazwa handlowa	producent/ nr kat.	wielkość opakowania	szacunkowa ilość sztuk na 36 miesięcy	cena netto 1 op	% vat	cena brutto 1 op	ilość opakowań	wartość netto zamówienia	wartość brutto zamówienia
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Test immunochromatograficzny dla Campylobacter		10 szt	40						
2.	Test kasetkowy, pozwalający na jednoczesne wykrywanie rota i adenowirusów w		10	600						

	pojedynczej próbce kału; testy jednostopniowe.								
3.	Test kasetkowy, do wykrywania Giardii lamblia		10	60					
4.	Test kasetkowy do wykrywania antygenu H. Pylori w kale		20	200					
5.	Test kasetkowy do wykrywania norowirusów GI i GII		10	360					
6.	Test kasetkowy do wykrywania i różnicowania grypy A i B w wymazie z nosa. Wymazówki i statyw w zestawie.		10	60					
7.	Test kasetkowy do wykrywania antygenów Strep. A w wymazie z gardła. Wymazówki, odczynniki i statyw w zestawie.		20	60					

Pytanie 52

do pakietu 7:

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycja 17 „Test kasetkowy, pozwalający na jednoczesne wykrywanie rotawirusów i adenowirusów w pojedynczej próbce kału; testy jednostopniowe” dopuści opakowanie handlowe po 20 testów z odpowiednim przeliczeniem?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy.

Pytania dotyczące SIWZ

Pytanie 53

Dotyczy § XVI ust. 3 – kryterium oceny termin dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla pakietu 15, minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 20%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryterium określonym w SIWZ wynika, że najwyższej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 20 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 2 dniowy - tylko 15 pkt. Tak duża różnica punktowa drugi wykonawca nie jest w stanie zrekomensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadać z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: "Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej,

godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy na 2 dni robocze

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np.. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 15 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytania dotyczące projektu umowy:

Pytanie 54

Dotyczy § 3 ust. 1

Prosimy o zmianę zapisu „(t.j. w dniach od poniedziałku do piątku, w przypadku złożenia zamówienia w trybie pilnym w piątek do godziny 14:00 dostawa będzie wykonana w najbliższy poniedziałek do godziny 9:00 rano) na „w **dzień roboczy do godziny 10:00 dostawa będzie wykonana w najbliższy dzień roboczy w godzinach 8:00-14:00**”

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 55

Dotyczy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „**Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto**”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 56

Dotyczy § 3 ust. 7

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie terminu ważności dostarczanego towaru do **np. 9 m-cy?**

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 57

Dotyczy § 3 ust. 9

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „**Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy**”

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 58

Dotyczy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- **dla reklamacji ilościowych** – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to **5 dni robocze** od chwili jej otrzymania,

- **dla reklamacji jakościowych** - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to **7 dni roboczych** od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 59

Dotyczy § 6 ust. 1 A)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości **0,1 % wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy, za każdy dzień opóźnienia**, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy

okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 1825% , wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 60

Dotyczy § 6 ust. 1 D)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej: do wysokości **5% wartości netto niezrealizowanej części umowy** ?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15

Pytanie 61

Dotyczy pozycji 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaski zatrzaśkowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka oraz z zamknięciem typu Safe Lock. Bezpieczne zamknięcie tzw. Safe Lock uniemożliwia przypadkowemu otwarciu się probówki np. podczas jej wirowania przy wysokich obrotach.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 62

Pakiet 1 – Testy mikrobiologiczne identyfikacyjne – metoda manualna

Czy Zamawiający w pozycji 1 oraz 2 dopuści testy pakowane po 40 oznaczeń?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuści.

Pytanie 63

Załącznik nr 3a Parametry graniczne analizatorów, pakiet 9, pkt 31

Czy zamawiający zgodzi się aby w przypadku 3 krotnej awarii tego samego elementu/podzespołu wymianie podlegał uszkodzony element/podzespół, a nie cały aparat ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 64

Załącznik nr 3a Parametry graniczne analizatorów, pakiet 12, pkt 31

Czy zamawiający zgodzi się, aby zmienić zapis "1h" na "1h w dni robocze" ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65

Załącznik nr 3a Parametry graniczne analizatorów, pakiet 12, pkt 33

Czy zamawiający zgodzi się aby w przypadku 3 krotnej awarii tego samego elementu/podzespołu wymianie podlegał uszkodzony element/podzespół, a nie cały aparat ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66

Załącznik nr 3a Parametry graniczne analizatorów, pakiet 13, pkt 16

Czy zamawiający zgodzi się, aby zmienić zapis "1 godziny" na "1 godziny w dni robocze" ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 67

Załącznik nr 3a Parametry graniczne analizatorów, pakiet 13, pkt 18

Czy zamawiający zgodzi się aby w przypadku 3 krotnej awarii tego samego elementu/podzespołu wymianie podlegał uszkodzony element/podzespół, a nie cały aparat ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Wzór umowy najmu, paragraf 2, pkt 7

Pytanie 68

Czy zamawiający zgodzi się, aby zmienić zapis "1 godziny" na "1 godziny w dni robocze" ?

Wzór umowy najmu, paragraf 2, pkt 10

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69

Czy zamawiający zgodzi się aby w przypadku 3 krotnej awarii tego samego elementu/podzespołu wymianie podlegał uszkodzony element/podzespół, a nie cały aparat ?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

WZÓR UMOWA DOSTAWY – zał. nr 4 do SIWZ

Pytanie 70

(§ 8) 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.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 71

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

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 72

Dot. Pakietu 3 poz. 91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków z z cefuroksymem 0,016-256?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 73

Dot. Pakietu 3 poz. 95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków z levofloksacyną 0,002-32?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 74

Dot. Pakietu 3 – warunki . Czy Zamawiający dopuści w 10% asortymentu trwałość krążków na poziomi 1 roku?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 75

Dot. Pakietu 3 – warunki. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z krwią końską z terminem 14 dni?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 76

Dotyczy Formularza Asortymentowo-Cenowego dla pakietu nr 11 (załącznik nr 3 do SIWZ).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by termin ważności dla Odczynników wynosił minimum 5 miesięcy od terminu dostarczenia do Zamawiającego?

W odpowiedzi na pytanie: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

dotyczy wzoru umowy:

Pytanie 77

Wnosimy o modyfikację zapisów § 3 ust. 9 umowy poprzez jej modyfikację:

„Wykonawca przyjmuje do wiadomości, iż podane ilości Przedmiotu Umowy to ilości szacunkowe, z tym że Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20 % wartości umowy. W przypadku zakupu mniejszej ilości Przedmiotu Umowy Wykonawca nie będzie rościł prawa do konieczności wykupienia pozostałej części Przedmiotu Umowy. Natomiast w przypadku przekroczenia ilości Przedmiotu Umowy podanych w pakiecie, dostawa Przedmiotu Umowy będzie odbywała się na warunkach zawartych w ofercie.”

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 1 stycznia 2008r. (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).

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 78

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych w § 4 ust. 4 **poprzez zmianę odsetek ustawowych na odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych** ?

W związku z tym, że zapisy w tym paragrafie są niezgodne z Ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych w świetle tejże ustawy odsetki powinny być w wysokości odsetek za opóźnienie w transakcjach handlowych.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 79

W nawiązaniu do zapisów § 3 ust. 9, w którym Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia ilości zakontraktowanego asortymentu zwracamy się o zmianę zapisów

§ 7 ust. 2, który w obecnym brzmieniu nakłada na Wykonawcę kary naliczane od całkowitej wartości brutto danego pakietu, który z powodu zmniejszonej realizacji ze strony Zamawiającego może zostać nieosiągnięta. Taka konstrukcja zapisów powoduje, że Wykonawca, który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, który jest szacunkowy. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie następujących zmian:

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną:

§ 7 ust. 2 a

A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 0,5 % wartości niezrealizowanej w terminie dostawy.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80

Dotyczy pakietu 5 i 8: Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku SIWZ rozdział III Wymagania Zamawiającego punkt 2), jeśli każde opakowanie oferowanych odczynników do badań laboratoryjnych będzie oznakowane datą produkcji **lub** datą ważności? Dla Zamawiającego istotną datą jest termin przydatności do użytku, po upływie tego okresu odczynniki nie powinny być wykorzystywane.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 5

Pytanie 81

Dotyczy pkt. 1 i 2 Parametrów Wymaganych : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie używanego aparatu z 2011 roku produkcji z pełną opieką serwisową, w pełni sprawnego po przeglądzie technicznym ?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 82

Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na aparat używany jak w pytaniu powyżej – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu fabrycznie nowego z roku 2018 oraz dostarczenie i zainstalowanie w terminie do 21 dni od daty podpisania umowy z uwagi na konieczność sprowadzenia analizatora z zagranicy ?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 83

Czy Zamawiający wymaga aby po napełnieniu testy były szczelnie zamknięte, bez możliwości kontaktu z materiałem zakaźnym ?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 84

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania oraz udzielanie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium? Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora: „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” lub przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania w formie odrębnej umowy lub oświadczenia.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 85

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.”?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający posiada projekt umowy przetwarzania w zakresie dotyczącym przetwarzania danych w związku z przedmiotem zamówienia.

Pytanie 86

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?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 87

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.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Dotyczy Pakietu 8**Pytanie 88**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na konfekcjonowanie produktów w poz.3 po 20 sztuk w opakowaniu w ilości łącznej w pełni zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego ?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na konfekcjonowanie produktów w poz.1 i 2 po 10 lub 25 sztuk w opakowaniu w ilości łącznej w pełni zabezpieczającej zapotrzebowanie Zamawiającego ?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytania do umowy (zał. nr 4):**Pytanie 90**

§3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę towaru pełnej jakości do 4 dni roboczych?

W odpowiedzi na pytanie: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 91

§4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Odbiór Zamówienia odbywać się będzie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury, dokumentu WZ bądź innego dokumentu potwierdzającego fakt realizacji zamówienia. Zamawiający wymaga, aby treść faktury zawierała nr umowy lub nr zamówienia.”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych Wykonawca nie ma już możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego

wystawiania faktur w dniu realizacji zamówienia oraz do ich przesyłania na adres siedziby Zamawiającego (za pośrednictwem poczty/ kuriera) bądź w formacie PDF za pośrednictwem poczty elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail. Wykonawca dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy, datę ważności. Mając powyższe na uwadze zwracamy się o przychylne rozpatrzenie pytania.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 92

§5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wszelkie reklamacje zarówno ilościowe jak i jakościowe zgłaszane będą (telefonicznie/pocztą elektroniczną/faksem) w terminie nie dłuższym niż 5 dni roboczych od daty dostawy. Przedmiot Umowy o niepełnej jakości będzie wymieniany przez Wykonawcę w ciągu kolejnych 4 dni roboczych od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie.”?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 93

§6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 2% wartości niezrealizowanej w terminie dostawy.”?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 94

§6 ust. 1 lit. a – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 3%?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 95

§6 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 96

§6 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Dotyczy pakietu nr 12

Pytanie 97

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, wyraża zgodę.

Pytanie 98

III Opis przedmiotu zamówienia, Wymagania Zamawiającego – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby opakowania oferowanych odczynników nie posiadały etykiet w języku polskim? Uzasadnienie: Opakowania zawierają wszystkie wymagane prawem oraz wymagane przez Zamawiającego informacje w postaci zharmonizowanych symboli, co jest zgodne z dyrektywą 98/79/WE w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro, ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych z późn. zm.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, wyraża zgodę.

Pytanie 99

Załącznik nr 3a, pkt. 29 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki zostały przesłane Zamawiającemu wraz z pierwszą dostawą odczynników na płycie CD i odpowiednio aktualizowane w sytuacji wprowadzenia zmian przez producenta odczynników?

W odpowiedzi na pytanie: TAK, wyraża zgodę.

Dotyczy umowy, załącznik nr 4

Pytanie 100

§3, pkt 6, §5, pkt 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych od otrzymania informacji?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 101

§4 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa towaru nie była połączona wraz z dostawą faktury?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu, a faktura wysyłana jest pocztą na adres Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 102

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

„W przypadku opóźnienia terminu dostawy zamówionego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 5% wartości zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru.”?

Uzasadnienie: Kara winna być liczona od części nienależytej realizacji zamówienia. Jeśli np. Wykonawca dostarczy 9 z 10 opakowań w terminie, a z uwagi na chwilowy brak asortymentu w magazynie 1 opakowanie dostarczy z jednodniowym opóźnieniem, to kara umowna liczona od wartości całego zamówienia jest karą nieuzasadnioną. Prosimy, by kara ta była liczona od faktycznie dostarczonego towaru z opóźnieniem.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ. Tak Zamawiający interpretuje swój zapis. „W przypadku opóźnienia terminu dostawy cząstkowej Przedmiotu Umowy z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.

Pytanie 103

§6 ust. 1 lit. a – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 3%?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 104

§6 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 105

§6 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 106

Czy w związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy zapisu o dopuszczalności wprowadzania zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Zmiana Umowy może obejmować, w zakresie dozwolonym przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych, w szczególności:

- zmianę ilości przedmiotu zamówienia;
- zmianę jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmianę numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu;
- zmianę elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany;
- zmianę sposobu konfekcjonowania;
- zmianę terminu realizacji dostaw;
- zmianę terminu realizacji Umowy;
- zmianę okresu obowiązywania umowy, w tym w szczególności o czas konieczny dla przeprowadzenia kolejnego przetargu na analogiczny przedmiot zamówienia.
- Warunkami dokonania zmian wskazanych w ust. 1 powyżej mogą być:
- wprowadzony zostanie na rynek przez wykonawcę produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony, bądź
- wystąpi przejściowy brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego Umową, bądź
- nastąpi zmiana organizacyjna po stronie Zamawiającego, w szczególności w zakresie organizacji pracy laboratorium, bądź
- nastąpi zmiana w zakresie liczby badań objętych zapotrzebowaniem Zamawiającego, bądź
- wymagać tego będzie prawidłowa realizacja przez Zamawiającego zadań polegających na wykonywaniu świadczeń diagnostycznych, bądź
- w wyniku zmiany Umowy możliwe będzie podniesienie poziomu/jakości badań wykonywanych przez Zamawiającego, bądź
- będzie to konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa lub zapobieżenie awarii bądź
- będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa, bądź
- zmiana w inny sposób dostarczy pożytku Zamawiającemu

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Dotyczy, wzór umowy najmu, załącznik nr 5

Pytanie 107

2 ust. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Czas reakcji serwisu w przypadku awarii: do 12 godzin od momentu zgłoszenia (telefonicznie, pocztą e-mail, faksem) - kontakt telefoniczny z inżynierem serwisowym w godzinach pracy serwisu; przyjazd do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego (o ile zachodzi taka potrzeba) maksymalnie do 48 godzin od momentu zgłoszenia do serwisu (od poniedziałku do piątku); jeżeli zgłoszenie nastąpiło w piątek, przyjazd do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego do godziny 9:00 w najbliższy poniedziałek

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Pytanie 108

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników w oryginalnych opakowaniach producenta odczynnika, zabezpieczonych przed parowaniem odczynnika i przeznaczonych do użycia na oferowanym analizatorze?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 109

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „*Możliwość wykonywania badań w: surowicy, osoczu, moczu, płyny ustrojowe, płyn mózgowo-rdzeniowy, hemolizat, krew pełna.*” na „Możliwość wykonywania badań w: osoczu, surowicy, moczu, płyn mózgowo-rdzeniowy, płynach z jam ciała, krwi pełnej lub hemolizatu krwi pełnej”?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110

Prosimy o potwierdzenie, że analizator wykonujący oznaczenia w surowicy, osoczu, moczu i innych płynach o lepkości mieszczącej się w zakresie lepkości surowicy spełnia wymagania Zamawiającego odnośnie możliwości wykonywania badań.

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 111

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym w przypadku konieczności wymiany odczynników podczas pracy należy wprowadzić analizator w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania zajmuje ok 20 minut ? Ilość miejsc odczynnikowych w analizatorze umożliwia umieszczenie na pokładzie aparatu więcej niż jednego zestawu odczynnikowego, a duża ilość oznaczeń w jednym opakowaniu odczynnika powodują, że konieczność wymiany odczynników w czasie pracy może zdarzać się niezwykle rzadko. Zamawiający w parametrach granicznych wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość umieszczania na pokładzie minimum 30 odczynników, w takim przypadku przy 39 oznaczonych przez Zamawiającego analitach sytuacja dokładania odczynników w czasie pracy może mieć miejsce, ale oferowany analizator posiada 76 pozycji odczynnikowych i sytuacja konieczności dokładania odczynników w czasie pracy praktycznie się nie zdarza.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 112

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora pracującego w technologii mytych kuwet reakcyjnych wielokrotnego użytku charakteryzujących się wysoką jakością, trwałością i gwarancją stosowania przez cały okres umowy? Zastosowanie powyższej technologii gwarantuje wysoką jakość uzyskanych wyników co znajduje odzwierciedlenie w wynikach sprawdzianów międzylaboratoryjnych i krajowych (program prowadzony przez Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej) oraz zwalnia Zamawiającego z konieczności zakupu i wymiany kuwet reakcyjnych.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 113

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wyposażone w dodatkową chłodzoną karuzelę na kalibratory, kontrole i próbki cito odizolowaną od dostępu światła z możliwością wstawienia minimum 20 próbek identyfikowanych za pomocą kodów kreskowych? Ponadto, w zaoferowanym analizatorze kalibratory i kontrole można umieszczać w dedykowanych statywach i podawać za pośrednictwem podajnika próbek.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie 114

Czy w związku z zapisem „Automatyczne udrażnianie igły pobierającej próbkę” Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym o obecności skrzepu i mikroskrzepu informuje stosowny komunikat analizatora i w takim przypadku analizator wykonuje automatyczne płukanie igły bez ingerencji manualnej operatora celem udrożnienia igły pobierającej próbkę?

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 115

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych proponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 116

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanego analizatora biochemicznego na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

W odpowiedzi na pytanie: NIE.

Pytanie 117

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby do ilości testów w formularzu asortymentowo-cenowym zostały doliczone testy na kalibrację i kontrolę?

W odpowiedzi na pytanie: NIE. Ilości oznaczeń podane w formularzu asortymentowo-cenowym zawierają testy na kalibrację i kontrolę.

Pytanie 118

W celu dokładnej kalkulacji oferty prosimy o podanie harmonogramu kontroli poszczególnych analitów. Prosimy o określenie ile poziomów kontroli i ile razy w tygodniu Zamawiający będzie wykonywał dla poszczególnych analitów.

W odpowiedzi na pytanie: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 117.

Pytanie 119

Prosimy o wskazanie, które z badań wyszczególnione w formularzu asortymentowo-cenowym będą wykonywane w moczu? Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie dedykowanej kontroli jakości do badań w moczu? Jeśli tak, to prosimy o podanie harmonogramu kontroli jakości do badań wykonywanych w moczu?

W odpowiedzi na pytanie: Amylaza, kreatynina, glukoza. Kontrole do tych parametrów w moczu. Wymagane natomiast ilości oznaczeń uwzględniają testy na kalibrację i kontrolę.

Pytanie 120

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 6 odczynników z formularza asortymentowo-cenowego, wymagających jedynie połączenia dwóch części składowych przed ich wstawieniem do rotora odczynnikowego?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 121

Prosimy o potwierdzenie czy ocena norm dla oznaczanych parametrów oparta była na oficjalnych wytycznych producenta odczynników. Wartości te są opisane w ulotkach dołączonych do opakowań odczynników – zgodnie z przyjętymi i stosowanymi standardami oceny wartości referencyjnych oferowanych produktów diagnostycznych?

W odpowiedzi na pytanie: TAK.

Pytanie 122

Pakiet 5 czy Zamawiający dopuści złożenie oferty z minimalnym terminem ważności 4-7 miesięcy? Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, Zamawiający dopuści.

Pytanie 123

Pakiet 8 czy Zamawiający dopuści złożenie oferty z minimalnym terminem ważności 4 miesiące? Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

W odpowiedzi na pytanie: TAK, Zamawiający dopuści.

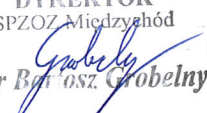
Pytanie 124

pytania dotyczące **Pakietu nr 10:**

Proszę o doprecyzowanie punktu 5. Formularza asortymentowo-cenowego: jaką ilość kontroli Wykonawca ma wycenić osobno dla D-dimerów oraz osobno dla pozostałych parametrów wykonywanych w laboratorium?

W odpowiedzi na pytanie: Wykonawca ma wycenić:

- Kontrola PT – 1095
- Kontrola APTT – 1095
- Kontrola Fibrynogen – 655
- Kontrola D-dimery – 655

DYREKTOR
SPZOZ Miedzychód

mgr Bartosz Grobelny⁽¹⁾

