



Dział Zamówień Publicznych  
Tel. 12/ 614 25 34  
e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

DZ.271.14.226.2021

Kraków 27.04.2021

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, że wpłynęły pytania do postępowania nr **DZ.271.14.2021 Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów**.

#### **Pytania do pakietu 1:**

1) Prosimy o doprecyzowanie punktu 17 wymagania dodatkowe dla analizatora. Których oznaczeń/odczynników ma dotyczyć „pakiet startowy”? Wykonawca zapewni w pakiecie startowym zestaw buforów CLIA oraz płyn płuczący, prosimy o doprecyzowanie pozostałych testów/odczynników jakie powinny być dostarczone.

**Zamawiający wymaga o załączenie do pakietu startowego dowolnego zestawu monotestów spośród wyspecyfikowanych w SWZ.**

2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fabrycznie nowego analizatora ELISA/CLIA z rokiem produkcji 2020? Schemat produkcji i dostawy analizatorów od Producenta nie pozwala na zaoferowanie analizatora z rokiem produkcji 2021.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

3) Czy Zamawiający dla pozycji 1,2 oraz 17 - 38 dopuści testy tzw. półilościowe? Testy półilościowe dają wynik w postaci wartości liczbowej (wyrażany w jednostkach producenta) wyliczany na podstawie kalibratora cut off zawartego w teście.

**Zamawiający dopuszcza dla pozycji 1,2 oraz 17 – 38 testy półilościowe**

4) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma możliwość korzystania w trakcie trwania umowy z następujących urządzeń: termoblok z temperaturą grzania do 120oC oraz mikrowirówka? Urządzenia te są niezbędne do wykonania oznaczeń galaktomannanu, a nie są standardowo dostarczane wraz analizatorem. Informacja ta jest niezbędna do prawidłowego wyliczenia ceny oferty.

**Zamawiający deklaruje, że posiada termoblok z temperaturą grzania do 120oC oraz mikrowirówkę.**

#### **Pytania do pakietu 2**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie aparatu do real-time PCR, który jest kompatybilny (spełniający wszystkie parametry) z wymienionymi w części IIB zestawami?

**Zamawiający dopuszcza kompatybilny aparat do Real-Time PCR.**

Pakiet 2 Część II B

Punkt 1, 2, 4. Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie konfekcjonowania ponieważ w wielkości opakowania jest podane 100 ozn. natomiast w opisie testu jest: „zawiera odczynniki niezbędne do przeprowadzenia nie więcej niż 50 reakcji”. Ponadto zestawy na 100 ozn. zawierają gotowy do użycia mix reakcyjny rozporcjowany na 4 fiołki.

**Zamawiający wymaga konfekcjonowania tak jak podano w tabeli SWZ (opakowania po 100 oznaczeń). W opisie testu wystąpiła omyłka pisarska.**

**W opisie było „zawiera odczynniki niezbędne do przeprowadzenia nie więcej niż 50 reakcji”. Powinno być „zawiera odczynniki niezbędne do przeprowadzenia nie więcej niż 100 reakcji. Załącznik nr 4 – wartość oferty po modyfikacji w załączniku nr 1 niniejszego pisma.**

Punkt 3. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie zestawu do różnicowania Bordetella pertussis, B. parapertussis, który zawiera 1 fiołkę MaserMix na 25 ozn. Przy mniejszej ilości badań pozwoli to zamawiającemu na łatwiejsze użycie i zmniejszenie ewentualnych strat odczynnikowych.

**Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie zestawu 25 oznaczeń, zgodną ze wskazaną całkowitą ilością oznaczeń w SWZ.**

Punkty 5 i 26. W punkcie 5 i 26 podane są takie same parametry Legionella pneumophila. Czy Zamawiającemu chodzi o ten sam test, a parametr został zdublowany ?

**Zamawiającemu chodzi o ten sam test i wymaga obu tych pozycji.**

### **Pytania do PAKIETU III - Dzierżawa analizatora do badań immunohistochemicznych - 1 sztuka**

#### **Parametry charakterystyczne analizatora do badań immunohistochemicznych**

Punkt 22 – Czy Zamawiający dopuści czas pełnego cyklu pojedynczego barwienia immunohistochemicznego 3,5 godziny? **NIE, zamawiający nie dopuszcza czasu pełnego pojedynczego cyklu 3,5 godzinnego, ponieważ uniemożliwia to wykonanie dwóch cykli pracy w ciągu jednego dnia roboczego**

Punkt 24 – Czy Zamawiający dopuści preparaty umiejscowione w osobnych szufladach, będących niezależnymi komorami reakcyjnymi dla 10 preparatów - 3 niezależne szuflady po 10 szkiełek z możliwością prowadzenia różnych procesów na każdej szufladzie w tym samym czasie? **NIE, zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, ponieważ uniemożliwia to wykonanie pojedynczych oznaczeń w trybie CITO**



Punkt 25 – Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający 30 miejsc na barwione preparaty ze sterowaniem temperaturą dla każdej szuflady po 10 preparatów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza takiego rozwiązania, ponieważ osobne szuflady uniemożliwiają wykonanie pojedynczych oznaczeń**

Punkt 26 – Czy Zamawiający dopuści analizator nie posiadający rotora, wyposażony w sondę dozującą zapewniającą minimalne zużycie odczynników i maksymalne bezpieczeństwo preparatów? **TAK zamawiający dopuszcza**

Punkt 30 – Czy Zamawiający dopuści analizator dozujący jednolitą ilość odczynnika – 150 µl dla każdego oznaczenia, niezależnie od wielkości badanego materiału i umiejscowienia na szkiełku, bez konieczności programowania miejsca oraz z możliwością stosowania ilości 100ul w przypadku materiału umiejscowionego na jednej połowie szkiełka? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ oczekiwana jednolita ilość odczynnika to 100 ul**

Punkt 32 – Czy Zamawiający dopuści analizator zabezpieczający tkankę przed wysychaniem na każdym etapie barwienia z użyciem nakładek na szkiełka zapewniających minimalne zużycie odczynników i maksymalne bezpieczeństwo preparatów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie nakładek to dodatkowa czynność manualna wydłużająca czas badania i niosąca dodatkowe przypuszczalnie niekorzystne narażenie pracowników na kontakt z czynnikami chemicznymi**

#### **Odczynniki do oznaczeń immunohistochemiczne (IHC) dla Zakładu Patomorfologii**

Punkt 1 – Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46**

Punkt 2 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46**

Punkt 3 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46**

Punkt 4 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie LN10 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 5 x 46 testów czy 6 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 5 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46**



Punkt 6 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 6 x 46 testów czy 7 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 7x46 testów**

Punkt 7 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 514H12w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 8 – Czy Zamawiający dopuści przeciwciało stężone 1ml o klonie PCB1 w opakowaniu wystarczającym na co najmniej 333 testy i zaoferowanie 1 opakowania? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ używając przeciwciał w postaci stężonej istotnie zwiększa się ryzyko popełnienia błędu w czasie przeprowadzania procedury badania, w tym samym zmniejsza się wiarygodność otrzymywanych wyników**

Punkt 9 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie CAL6 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 9 x 46 testów czy 10 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 10 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie KS20.8 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 12 x 46 testów czy 13 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 11 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie RN7 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 18 x 46 testów czy 19 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 12 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46**

Punkt 13 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie GP1.4 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 14 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 6F11 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 6 x 46 testów czy 7 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**



Punkt 15 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie MM1 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 8 x 46 testów czy 9 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 16 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało Melan A w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 5x46 testów**

Punkt 17 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zawierający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w ilości 5x46 testów**

Punkt 18 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 35H9 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 19 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w ilości 5x46 testów**

Punkt 20 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 27G12 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 5 x 46 testów czy 6 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 21 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 56C6 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 22 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie 5H7 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 14 x 46 testów czy 15 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 23 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało Cytokeratin 5 o klonie XM26 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 6 x 46 testów czy 7 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza specyfikowane przeciwciało w opakowaniu zawierającym 7x46 testów**

Punkt 24 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało Cytokeratin AE1/AE3 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 16 x 46 testów czy 17 x 46 testów? **NIE, zamawiający**





nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń

Punkt 25 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie ASM-1 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 5 x 46 testów czy 6 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 26 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie JCM182 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 27 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie CD564 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 5 x 46 testów czy 6 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 28 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie EP25 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 29 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie B170 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 4 x 46 testów czy 5 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 30 – Czy Zamawiający dopuści przeciwciało stężone 1ml o klonie IHC583 w opakowaniu wystarczającym na co najmniej 333 testy i zaoferowanie 1 opakowania? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ używając przeciwciał w postaci stężonej istotnie zwiększa się ryzyko popełnienia błędu w czasie przeprowadzania procedury badania, w tym samym zmniejsza się wiarygodność otrzymywanych wyników**

Punkt 31 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie IP64 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 6 x 46 testów czy 7 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 32 – Czy Zamawiający dopuści przeciwciało stężone 100ul o klonie JAX8 w opakowaniu wystarczającym na co najmniej 67 testów i zaoferowanie 3 opakowań? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ używając przeciwciał w postaci stężonej istotnie zwiększa się ryzyko popełnienia błędu w czasie przeprowadzania procedury badania, w tym samym zmniejsza się wiarygodność otrzymywanych wyników**



Punkt 33 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie SPT24 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 42 x 46 testów czy 43 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 34 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało stężone 1ml o klonie 1D4 w opakowaniu wystarczającym na co najmniej 333 testy i zaoferowanie 1 opakowania? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ używając przeciwciał w postaci stężonej istotnie zwiększa się ryzyko popełnienia błędu w czasie przeprowadzania procedury badania, w tym samym zmniejsza się wiarygodność otrzymywanych wyników**

Punkt 35 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało o klonie WT49 w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 5 x 46 testów czy 6 x 46 testów? **NIE, zamawiający nie dopuszcza, ponieważ użycie innych klonów przeciwciał niż specyfikowane może mieć zasadniczy wpływ na wartość diagnostyczną wykonywanych oznaczeń**

Punkt 36 - Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w opakowaniu zawierającym 46 testów, jeżeli tak czy wymaga zaoferowania 30 x 46 testów czy 31 x 46 testów? **TAK, zamawiający dopuszcza przeciwciało specyfikowane w ilości 31x46 testów.**

#### **Pytania do pakietu IV:**

1. W związku z niedostępnością na rynku materiału kontrolnego dla każdego z przeciwciał przeciwko antygenom neuronalnym w pozycji nr 1, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie materiału kontrolnego do immunofluorescencji pośredniej dla Ri, Yo, Hu, MOG, MAG oraz GAD lub odstąpi od wymogu dostarczenia opisanego materiału kontrolnego?

**Zamawiający dopuści zaoferowanie materiału kontrolnego do immunofluorescencji pośredniej dla Ri, Yo, Hu, MOG, MAG oraz GAD.**

#### **Pytania do umowy**

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

**Tak wyraża zgodę.**

2. Czy Zamawiający uznaje, że warunki trwającej pandemii stanowią okoliczności siły wyższej?

*Uzasadnienie:*

*Trwanie pandemii stanowi okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch oraz ciągły rozwój pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się*



*okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związanych z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia.*

**NIE. Zamawiający stoi na stanowisku, że umowy zawarte w okresie epidemii powinny być wykonywane, jeśli wykonawca, przy dołożeniu należytej staranności, jest w stanie pokonać przeszkody wynikające z epidemii.**

**3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy postanowienia o dopuszczalności wprowadzenia w trakcie trwania umowy zamiennika danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy, na podstawie pisemnego zawiadomienia, bez konieczności zawierania pisemnego aneksu, przy spełnieniu oczywiście dodatkowych założeń? Propozycja postanowienia poniżej:**

*„Strony dopuszczają w trakcie trwania umowy zmianę danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę odpowiedniego zamiennika lub produktu zmodyfikowanego, w szczególności udoskonalonego, o ile zamiennik ten jest produktem o właściwościach równoważnych bądź lepszych w stosunku do zamienianego, odpowiadających charakterystyce pierwotnego produktu.*

*W przypadku, gdy nie ulegnie zmianie cena jednostkowa, a tym samym nie wpłynie to na zmianę wynagrodzenia z tytułu realizacji umowy i jednocześnie zmiana ta jest korzystna dla Zamawiającego, nie wymaga ona zawarcia pisemnego aneksu, lecz jest skuteczna na podstawie pisemnego zawiadomienia Zamawiającego w tym zakresie przez Wykonawcę. Zmiana uznawana będzie za skuteczną w chwili otrzymania przez Zamawiającego zawiadomienia, chyba że została wskazana w nim inna data.”*

**Uzasadnienie:**

*Zmiana opisana powyżej jest korzystna dla Zamawiającego i może usprawnić proces wprowadzania zmian korzystnych dla Zamawiającego, także po stronie wykonawcy, ponieważ w przypadku zastąpienia danego produktu udoskonalonym, wymaga to wprowadzania zmian w bardzo wielu umowach. Dopuszczenie w takich sytuacjach formy pisemnego zawiadomienia dla skuteczności tej zmiany byłoby racjonalnym postępowaniem.*

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia?** Dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, mając na uwadze aktualną pandemię wirusa SARS-CoV-2, związaną z tym sytuację globalnego zagrożenia zdrowia oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu (w tym ograniczenia nakładane przez państwa dotknięte pandemią), stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, Strony zgodnie postanawiają, że w czasie trwania pandemii dokonywanie napraw Urządzenia będzie uzależnione od aktualnej sytuacji epidemiologicznej w kraju i za granicą oraz związanych z tą sytuacją okoliczności, w tym w szczególności od dostępności części zamiennych do Urządzenia, dostępności zdolnych do przeprowadzenia naprawy inżynierów serwisowych i faktycznej możliwości bezpiecznego dla pacjentów, personelu Kupującego oraz inżynierów serwisu Wykonawcy przeprowadzenia naprawy Urządzenia w miejscu jego funkcjonowania. Strony niniejszym akceptują, że czas naprawy może ulec przedłużeniu, a sama naprawa może zostać odroczone w czasie





*Uzasadnienie:*

*Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych usług związanych z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych ze zrealizowaniem zamówionych usług.*

*NIE. Zamawiający stoi na stanowisku, że umowy zawarte w okresie epidemii powinny być wykonywane, jeśli wykonawca, przy dołożeniu należytej staranności, jest w stanie pokonać przeszkody wynikające z epidemii.*

**Par. 1 ust. 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "dni" na "dni robocze"?

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.*

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

*Uzasadnienie:*

*Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.*

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Par. 3 ust. 4** Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur drogą elektroniczną i mógłby podać adres mailowy, na który można fakturę w tej formie wysłać?

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Po podpisaniu umowy na wniosek Wykonawcy, Zamawiający może podpisać porozumienie dotyczące przesyłania faktur drogą elektroniczną.*

**Par. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

*Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Par. 4 ust. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej na odstąpienie „z przyczyn zawnionych przez Wykonawcę”?

*Uzasadnienie:*

*Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.*

*Ponadto czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego niezrealizowanej części umowy?*

*Uzasadnienie:*

*Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej*



*naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej. Ponadto czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?*

**TAK**

**Par. 4 ust. 3 przyjmuje brzmienie:**

Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania towaru po upływie terminu jego ważności, względnie powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 1.

**Pytania do Umowa dzierżawy**

**Par. 2 ust. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

**Nie, Zamawiający pozostawia zapisy w par. 2 ust. 1 bez zmian.**

**Par. 3 ust. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Ponadto czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie słów postanowienia „oprócz prawa do obniżenia czynszu.”? Konsekwencje finansowe nieprawidłowego wykonania umowy zostały już szczegółowo określone poprzez zastrzeżenie kar umownych a także rozszerzenie odpowiedzialności na zasadach ogólnych w przypadku poniesienia szkody wyższej niż te kary.

**Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie słów „oprócz prawa do obniżenia czynszu.**

**Par. 3 ust. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

*Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.*

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie faktur drogą elektroniczną i mógłby podać adres mailowy, na który można fakturę w tej formie wysłać?

**Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Po podpisaniu umowy na wniosek Wykonawcy, Zamawiający może podpisać porozumienie dotyczące przysyłania faktur drogą elektroniczną.**

**Par. 4 ust. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

**TAK, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Par. 5 ust. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

**TAK, Zamawiający wyraża zgodę. Dzierżawca uprawniony jest do rozwiązania niniejszej umowy bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku powtarzających się wad lub usterek**



aparatu, lub w przypadku nienaprawienia wad lub usterek aparatu przez Wydierżawiającego w ciągu 14 dni od daty ich zgłoszenia. W tym wypadku Dzierżawca uprawniony jest nadto do obciążenia Wydierżawiającego karą umowną w wysokości 10% wartości podanej w § 1 ust. 5, z zastrzeżeniem prawa do dalszego odszkodowania, gdy wartość szkody jest większa niż wysokość kary. Uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługuje po bezskutecznym upływie dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych, wyznaczonego w pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

#### **Pytania do Umowy powierzenia danych osobowych**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość przetwarzania danych w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy? Jeśli tak, to czy wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w tym punkcie następującego fragmentu: " Zamawiający wyraża zgodę na dalsze powierzenie przez Wykonawcę innym podmiotom w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy lub związanych z grupą Wykonawcy czynności przetwarzania danych osobowych wyłącznie w przypadku konieczności dokonania przez te podmioty napraw, przeglądów i konserwacji z zastrzeżeniem, iż podmioty te będą spełniały warunki określone w poniższych ustępach"?

Zamawiający uwzględniając wniosek zawarty w pytaniu modyfikuje treść par. 2 pkt. 12, który przyjmuje postać:

12. Zlecający wyraża ogólną zgodę na to, by Zleceniobiorca korzystał z usług innego podmiotu przetwarzającego, przy czym:

- a. Zamawiający wyraża zgodę na dalsze powierzenie przez Wykonawcę innym podmiotom w ramach grupy kapitałowej Wykonawcy czynności przetwarzania danych osobowych wyłącznie w przypadku konieczności dokonania przez te podmioty napraw, przeglądów i konserwacji z zastrzeżeniem, iż podmioty te będą spełniały warunki określone w poniższych ustępach
- b. Zlecający akceptuje na etapie zawarcia niniejszej umowy podmioty podprzetwarzające znajdujące się w „Liście podmiotów podprzetwarzających” stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy;
- c. Zleceniobiorca zobowiązany jest poinformować pisemnie Zlecającego o wszelkich zamierzeniach dotyczących dodania, wyłączenia lub zastąpienia podmiotu przetwarzającego, dając tym samym Zlecającemu możliwość wyrażenia sprzeciwu wobec tych działań,
  - brak wyrażonego sprzeciwu w ciągu 14 dni roboczych od daty potwierdzonej wysyłki zawiadomienia uznaje się jako akceptację Zlecającego działań Zleceniobiorcy,
  - Zleceniobiorca zobowiązany jest do rzetelnej oceny zdolności skutecznego zabezpieczenia procesu przetwarzania danych osobowych przez podmiot, któremu zamierza podpowierzyć przetwarzanie danych osobowych oraz możliwości wykazania tego faktu;
- d. podpowierzenie przetwarzania przez Zleceniobiorcę podmiotowi przetwarzającemu wymaga formy umowy pisemnej oraz zastosowania standardowych klauzul umownych (lub innych, równoważnych mechanizmów prawnych określonych w RODO) w przypadku, kiedy stroną jest podmiot przetwarzający dane poza obszarem EOG,
- e. Zleceniobiorca odpowiada za działania podmiotu przetwarzającego jak za własne.

**Par. 2 ust 10 lit. C** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "dni" na "dni robocze"?



Zamawiający (Zlecający) nie zawarł w umowie powierzenia przetwarzania danych zapisu o którym mowa w pytaniu, tak więc zapisy par. 2 ust 10 lit. c pozostają bez zmian.

**Zamawiający zmodyfikował Załącznik nr 4 – Wartość oferty, dodając rubrykę, gdzie zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców**

Załączniki po modyfikacji:

- Załącznik nr 1 – Załącznik nr 4 – Wartość oferty – po modyfikacji
- Załącznik nr 2 – Wzory umów – po modyfikacji

Z poważaniem