



## Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego  
im. Karola Marcinkowskiego  
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań  
tel. centrala 61 854 90 00  
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72  
e-mail: szpital@skpp.edu.pl

**Dyrektor Szpitala: dr hab. med. Szczepan Cofta**

Nasz znak EZP/102/19

Poznań, dnia 11 września 2019 roku

Szanowni Wykonawcy.

Dotyczy postępowania przetargowego na dzierżawę analizatorów mikrobiologicznych wraz z zakupem odczynników dla Laboratorium Mikrobiologii.

I. Zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 ust. 4 wprowadza zmiany do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, załącznik nr 8 - wzór umowy w sposób jak poniżej:

**Załącznik nr 8 do SIWZ – wzór umowy § 11 ust. 2**

**Jest**

*Wykonawca zobowiązuje się wystawić i dostarczyć fakturę VAT Zamawiającemu zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i obowiązującymi przepisami prawa, wskazując numer umowy, rodzaj wykonywanego zamówienia, (a w przypadku dostaw leków, wyrobów medycznych, odczynników również producenta, numeru serii oraz termin ważności lub datę przydatności dostarczonego towaru. Wymagane informacje Wykonawca może podać w załączniku do faktury*

**Zmieniono na**

**Zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną**

Wykonawca zobowiązuje się wystawić i dostarczyć fakturę VAT Zamawiającemu zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i obowiązującymi przepisami prawa, wskazując numer umowy **lub numer zamówienia**, rodzaj wykonywanego zamówienia, (a w przypadku dostaw leków, wyrobów medycznych, odczynników również producenta, numeru serii oraz termin ważności lub datę przydatności dostarczonego towaru. Wymagane informacje Wykonawca może podać w załączniku do faktury.

**II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania o następującej treści:**

**Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 1 i 2**

**Dotyczy formularza cenowego pakiet nr 1 i pakiet nr 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny pn. „numer katalogowy” w celu lepszej identyfikacji produktów podczas składania zamówień?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 1 i 2**

**Dotyczy pakietu nr 1 i pakietu nr 2:** Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisu dotyczącego dostawy testów, podłoży w sytuacjach pilnych na 48 godzin w dni robocze od założenia zamówienia telefonicznego, potwierdzonego pisemnie (e-mailem)?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 1**

**Dotyczy pakietu nr 1 'Warunki graniczne testów identyfikacyjnych i antybiogramowych' oraz §7 ust. 2 umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższe terminy ważności:

- pozycja 1 i 3-6 formularza cenowego: 7 miesięcy od daty dostarczenia
- pozycja 2 formularza cenowego: 4 miesiące od daty dostarczenia
- materiały zużywalne- 4-7 miesięcy od daty dostarczenia

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.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 1 i 2**

**Dotyczy pakietu nr 1 i pakiet nr 2 zał. B „inne wymagania” oraz §1 ust. 8 umowy dzierżawy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie instrukcji obsługi analizatorów w języku polskim i angielskim na płycie CD razem z podpisaną umową?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 1**

**Pakiet 1, załącznik B, pkt. 1 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu o wymiarach 100x71x67cm?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 1**

**Pakiet 1 -** Czy Zamawiający wymaga, aby oznaczenie identyfikacji oraz antybiogramu odbywało się na oddzielnych testach?

**Odpowiedź:**

Zmiana do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku tj. „*Testy identyfikacyjne i antybiogramowe zaopatrzone w kody kreskowe, **pakowanie oddzielnie***” oznacza również, że oznaczenie identyfikacji oraz antybiogramu ma odbywać się na oddzielnych testach.

**Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 1**

**Pakiet 1 -** Czy Zamawiający wymaga, aby testy identyfikacyjne i antybiogramowe były pakowane oddzielnie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr**

**Pakiet 1 -** Czy Zamawiający wymaga pełnej automatyzacji wykonywanych badań (napelnianie testów, inkubacja, inokulacja zawiesiny AST, odczyt wyników i usuwanie testów po zakończonym odczycie) w obrębie aparatu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 1**

**Pakiet 1 -** Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego aparatu: „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez

bezpieczne połączenie VPN w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych"?

Uzasadnienie: Niniejsze rozwiązanie zapewnia bezpieczne środowisko połączeniowe oraz możliwość szybszego reagowania i rozwiązania problemów technicznych, szybszy dostęp do diagnostyki zakłóceń pracy urządzenia i udzielania dodatkowych porad merytorycznych. Jednocześnie stanowi jedyną drogę zdalnego przeprowadzenia nieodpłatnych, obowiązkowych aktualizacji oprogramowania aparatu.

**Odpowiedź:**

Nie. Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 2**

**Pakiet 2** - Czy w punkcie „Wykrywanie bakterii i grzybów z krwi oraz płynów ustrojowych - wymagane potwierdzenie metodyką producenta lub materiałami promocyjnymi” Zamawiający wymaga, aby dołączyć instrukcję używania producenta, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia lub oryginalne pisma producenta zgodne ze wzorami dostarczonymi do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w procesie rejestracji, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i tym samym wyrazi zgodę na wykreślenie sformułowania „materiałami promocyjnymi”, które z założenia są wyłącznie ulotką informacyjną i mają charakter wyłącznie reklamowy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 2**

**Pakiet 2** - Czy Zamawiający wymaga możliwości opóźnionego wkładania butelek do aparatu (do 24 h) bez uszczerbku na wykrywalności drobnoustrojów? Parametr ten musi być udokumentowany oryginalnymi instrukcjami technicznymi producenta.

Czy Zamawiający wymaga wskazania w oryginalnej instrukcji technicznej butelek z podłożami lub/ i w instrukcji obsługi aparatu dopuszczalnego czasu preinkubacji?

**Odpowiedź:**

Wykonawca może zaproponować przedmiot, o którym mowa w zapytaniu. Spełnia oczekiwania Zamawiającego.

**Pytanie nr 12 dotyczy wzoru umowy**

**§8 ust. 2** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca każdorazowo na wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się do dołączenia wymaganych dokumentów wymienionych w ust. 1 do faktury VAT z dostarczonym towarem Kupującemu. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia faktur oraz dokumentów, o których mowa w ust. 1 wraz z towarem Zamawiający dopuszcza możliwość ich dostarczenia za pomocą poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy towaru na adres siedziby Zamawiającego i/lub dostarczenia faktur elektronicznych (format PDF) za pośrednictwem emaila na adres: ....., na co Zamawiający wyraża zgodę”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych oraz przeniesienie magazynu Wykonawca nie ma możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca każdorazowo dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru (ilość opakowań), cenę, numer katalogowy/ serię i datę ważności. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawienia faktur w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz do jej niezwłocznego dostarczenia (wedle wyboru Zamawiającego) za pośrednictwem poczty na adres siedziby Zamawiającego lub w formacie PDF za pośrednictwem drogi elektronicznej na wskazany

przez Zamawiającego adres email. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylnie rozpatrzenie pytania.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 13 dotyczy wzoru umowy**

**§9 ust. 6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formie pliku pdf na adres e-mail podany przez Zamawiającego? Uzasadnienie: system fakturowania Wykonawcy nie jest przygotowany na przesyłanie dokumentów na platformie wymaganej przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 14 dotyczy wzoru umowy**

**§11 ust. 2** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązuje się wystawić i dostarczyć fakturę VAT Zamawiającemu zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i obowiązującymi przepisami prawa, wskazując numer umowy lub numer zamówienia, rodzaj wykonywanego zamówienia, (a w przypadku dostaw leków, wyrobów medycznych, odczynników również producenta, numeru serii oraz termin ważności lub datę przydatności dostarczonego towaru. Wymagane informacje Wykonawca może podać w załączniku do faktury.”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą, część I pisma.

**Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr**

**§13 ust. 1 lit. a** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 16 dotyczy wzoru umowy**

**§13 ust. 1 lit. b** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości netto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1 i 3 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w prawidłowym wykonaniu zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości netto zamówienia,“?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 17 dotyczy wzoru umowy**

**§13 ust. 1 lit. c** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„0,2% wartości netto nienależycie wykonanej części zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1 i 3 niniejszej umowy, w sposób inny niż poprzez opóźnienie za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości netto umowy.“? Pytania dotyczące umowy dzierżawy:

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 18 dotyczy wzoru umowy**

**§1 ust. 3** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Dostawa przedmiotu dzierżawy odbędzie się na podstawie pisemnego zamówienia złożonego przez Zamawiającego, na koszt i ryzyko Wykonawcy w miejscu i terminie uzgodnionym z pracownikiem Sekcji Zaopatrzenia Zamawiającego. Zamówienie, o którym mowa w zdaniu przednim nie może określać terminu dostawy krótszego niż 21 dni.“?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o określenie minimalnego terminu dostawy przeznaczonego na dostawę aparatury jako 21 dni. Ze względu na konieczność sprowadzenia aparatury z zagranicy bezpośrednio od Producenta, skomplikowane procedury celne oraz czas niezbędny na dostarczenie sprzętu dotrzymanie terminu określonego w zamówieniu może stać się niemożliwe z uwagi na brak jego określenia na obecnym etapie. Mając powyższe na uwadze zwracamy się o doprecyzowanie przedmiotowego postanowienia w tym zakresie.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 19 dotyczy wzoru umowy**

§5 ust. 5 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązany jest do usunięcia usterek w terminie 24 godz. w dni robocze od momentu otrzymania zgłoszenia od Zamawiającego drogą telefoniczną lub pocztą elektroniczną na adres:.....”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 20 dotyczy wzoru umowy**

§5 ust. 9 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 48 godz. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest do wstawienia sprawnego zastępczego aparatu wolnego od wad. Aparat zastępczy musi pracować na tych samych odczynnikach co aparat pierwotny. Wstawienie aparatu zastępczego na podstawie protokołu zdawczo odbiorczego.”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 21 dotyczy wzoru umowy**

§6 ust. 5 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Czynsz określony w pkt. 1 za pierwszy miesiąc będzie uzależniony od ilości dni użytkowania licząc od dnia przekazania przedmiotu umowy (do eksploatacji) do ostatniego dnia miesiąca.”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 22 dotyczy wzoru umowy**

§13 ust. 1 lit. a - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„10% wartości netto niezrealizowanej części zamówienia, gdy Zamawiający rozwiąże umowę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 23 dotyczy wzoru umowy**

§13 ust. 1 lit. b - Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie i wyjaśnienie czy podstawę naliczenia ewentualnej kary umownej stanowi łączna wartość czynszu dzierżawnego dla pakietu, którego dotyczy uchybienie?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 24 dotyczy wzoru umowy przetwarzania danych osobowych**

§8 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Administrator realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Przetwarzającego, po uprzednim poinformowaniu Wykonawcy, w terminie nie krótszym niż 5 dni roboczych, drogą elektroniczną na adres emial:.....”?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży w pozycji 1,2,3,4 konfekcjonowanych w opakowaniach handlowych po 50 szt. i przeliczeniu odpowiednio wg zapotrzebowania Zamawiającego?

Poz. 1 - 360 op.

Poz. 2 - 60 op.

Poz. 3 - 360 op.

Poz. 4 - 60 op.

**Odpowiedź:**

Wykonawca może zaproponować inne opakowanie, pod warunkiem, że wymagana przez Zamawiającego ilość nie ulegnie zmianie. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wpisać w kolumnie „Przedmiot zamówienia” i kolumnie „Ilość” proponowane wielkości i ilości opakowań.

**Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 „suplement dla organizmów wymagających 1 op. = 100 ml” suplementu w postaci 1 op = 4 butelki z liofilizowanym suplementem o terminie ważności 5 miesięcy, których termin przydatności do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosi 1 miesiąc, a zawartość jednej fiolki wystarcza na 5-6 suplementacji? Proszę o podanie ilości badań, co pozwoli na przeliczenie potrzebnych ilości opakowań suplementu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający w parametrach ocenianych odstąpi od oceny „wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia sensora / na podstawie dołączonych próbek” są niezgodne z zapisami ulotek technicznych wyrobów medycznych będących przedmiotem zamówienia. Zgodnie z opisanym w ulotkach technicznych zastosowaniem podłoży w butelkach do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych: Powinny one jak najszybciej, bez zbędnych opóźnień trafić do aparatu w celu uniknięcia wyników fałszywie negatywnych. Opisywane podłoża stanowią wraz z automatycznym inkubatorem system zamknięty, a wiarygodne i zwalidowane wyniki negatywne bądź pozytywne mogą być wydawane tylko i wyłącznie przez analizator. Jeśli użytkownik z jakiegokolwiek powodu podejrzewa, że w podłożu mogą być już namnożone drobnoustroje, powinien taką butelkę przesiać na podłoże stałe i dopiero wtedy wydać wynik w zależności od wzrostu na tym podłożu: pozytywny lub negatywny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w dniu 04.09.19 dokonał zmiany do SIWZ pakietu nr 2 – załącznik C parametry oceniane pkt.1 nadając mu nowe brzmienie „*wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia sensora*”. Powyższy wymóg jest aktualnie obowiązujący i jest jednym z parametrów ocenianych. Parametr ten nie stoi w sprzeczności z dobrą praktyką odnośnie posiewów krwi, a wręcz przeciwnie pozwala na uniknięcie błędów przedlaboratoryjnych np. związanych z opóźnionym dostarczeniem butelek z oddziałów do aparatów. Ocena wizualna wzrostu drobnoustrojów przed wstawieniem butelki do aparatu pozwala na wyeliminowanie prób fałszywie negatywnych, poprawia tym samym jakość posiewów krwi.

**Pytanie nr 28 dotyczy wzoru umowy**

Dotyczy §5 ust. 5 wzoru umowy dzierżawy. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu przewidzianego na naprawę do 72 h w dni robocze.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 29 dotyczy wzoru umowy**

Dotyczy §5 ust. 9 wzoru umowy dzierżawy. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na dostawę aparatu zastępczego do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 30**

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego (zapisy pod tabelą). Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw pilnych do 48 h w dni robocze

**Odpowiedź:**

Zgodnie z wprowadzoną zmianą do SIWZ z dnia 04.09.2019 roku.

**Pytanie nr 31**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu ISO 9001 w zamian za ISO 13485?

Norma ISO 13485 jest rozszerzeniem wymagań normy ISO 9001 w odniesieniu do sektora wyrobów medycznych.

Standard ISO 13485 zawiera szersze wymagania, które odnoszą się konkretnie do systemów jakości związanych z projektowaniem / rozwojem, produkcją, instalacją i serwisem urządzeń medycznych, walidacji oprogramowania, walidacji sterylizacji, notatek doradczych, raportowania incydentów.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający w parametrach ocenianych zmieni graniczny punkt głośności aparatów na 58dB, tak aby aparaty o głośności mniejszej i równej 58dB otrzymały punkty?

**Odpowiedź**

Zgodnie z SIWZ

**KIEROWNIK**  
Laboratorium Mikrobiologii

*Mgr mikrobiolog Anna Mól*

.....  
Przewodniczący Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

**Dyrektor Szpitala**

*dr hab. med. Szczepan Cofta*

Dyrektor Szpitala

Opracował: Jolanta Stachowiak



*salus aegroti, educatio, scientio*  
**SZPITAL TRADYCYJNY I INNOWACYJNY**  
www.skpp.edu.pl, e-mail: szpital@skpp.edu.pl  
NIP 778-13-43-588, REGON 000288828, KRS 0000001853  
nasze obiekty: ul. Długa 1/2, ul. Szamarzewskiego 84, Osiedle Rusa 55

