



**Gliwice 2020-09-24**

**Nr sprawy: 248/PN/20**

1. Prosimy o potwierdzenie, że w nazwie pakietu nr 5 doszło do omyłki pisarskiej i przedmiotem zamówienia nie jest oprogramowanie do Pracowni Serologii i tym samym prawidłowy opis winien brzmieć „Dostawy odczynników do metody mikrokolumnowej-żelowej wraz z dzierzawą sprzętu”, tak ma to miejsce w nagłówku formularza cenowego?
  - **Zamawiający potwierdza powyższe.**
2. Prosimy o potwierdzenie, że analogicznie jak dla poz. od 1 do 3 formularza cenowego – Tabela: Odczynniki, Zamawiający wymaga podania nazw oferowanych klonów również dla pozycji 4 formularza?
  - **Zamawiający potwierdza powyższe.**
3. Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i pozycji nr 1 formularza asortymentowo-cenowego – Tabela: Odczynniki, Zamawiający wymaga zaoferowania karty o profilu anty-A, anty-B, anty-D(VI+), anty-D(VI-) wraz z badanie izoaglutynin grupowych A1, B?
  - **W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający dokonuje zmiany: Zamawiający wymaga zaoferowania karty o profilu A-B-D(VI+)-D(VI-)/A1B.**
4. Prosimy o potwierdzenie, że podana ilość opakowań w kolumnie „Liczba opakowań” jest jedynie poglądowa i Zamawiający wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości odczynników do podanej ilości badań, zgodnie z kolumną „Ilość badań na 3 lata”?
  - **Zamawiający potwierdza powyższe.**
5. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zgodnie z treścią SIWZ dla produktów, których wytwórca nie zaklasyfikował jako wyroby medyczne, tj. w szczególności dla nakłuwaczy do drenów oraz końcówek do pipet, nie wymaga znaku CE?
  - **Zamawiający potwierdza, dotyczy to tylko asortymentu, który nie stanowi wyrobu medycznego.**
6. Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki i zgodnie z §5 ust 4 wzoru umowy do pakietu 5, Zamawiający nie wymaga podłączenia analizatora do sieci informatycznej Infomedica firmy Asseco ponieważ analizator nie jest przedmiotem zamówienia w tym zadaniu?
  - **Zamawiający w pakiecie nr 5 nie wymaga podłączenia do informatycznej sieci Szpitalnej.**

7. Prosimy o potwierdzenie, że w §5 wzoru umowy do pakietu 5 jako „Analizator” Zamawiający rozumie zestaw sprzętu wymaganego w zakresie Dzierżawy, tj. 2 szt. wirówek, inkubator i pipeta?
- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
8. Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne.**
9. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania 3000 szt. nakłuwaczy do drenów konfekcjonowanych w opakowaniach po 250 szt.?
- **Zgodnie z formularzem ofertowym: 12 opakowań po 250 szt. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza inne konfekcjonowanie – po stosownym przeliczeniu oferowana ilość nie może być mniejsza niż wynikająca z formularza asortymentowego.**
10. Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji nr 2 Tabeli: Sprzęt jednorazowego użycia „Końcówki do pipet” wskazana liczba opakowań 84 a’1000 szt. jest omyłką pisarską i Zamawiający dopuści zmodyfikowanie formularza asortymentowo-cenowego i zaoferowanie 50 opakowań końcówek do pipet w opakowaniach konfekcjonowanych po 1000 szt., co stanowi ilość adekwatną i wystarczającą do wskazanych ilości badań?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
11. Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji nr 3 Tabeli: Odczynniki, doszło do omyłki pisarskiej i prawidłowy opis pozycji przedmiotu zamówienia winien brzmieć „Karta do potwierdzenia grup krwi w zakresie anty-A, anty-B, anty-(DVI-). Inny klon anty-D niż w pozycji nr 2.”?
- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
12. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania kart wyłącznie 6 kolumnowych z wykluczeniem możliwości mieszania różnych/innych systemów jednocześnie?
- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
13. Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem zaoferowania w dzierżawę „Pipety”, Zamawiający wymaga zaoferowania pipet, które dozują konkretne objętości materiału, określone w instrukcji użycia badań w zakresie procedury wykonania testów (badań) np. 12,5 µl, 25 µl, 50 µl?
- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
14. Prosimy o potwierdzenie, że przygotowanie próbki krwi niezbędnej do wykonania badań określonych w przedmiotowej części SIWZ, Zamawiający będzie wykonywał przy użyciu pipet ogólnodostępnych w laboratorium Zamawiającego, stanowiących standardowe wyposażenie laboratorium?

- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
15. Prosimy o doprecyzowanie terminu dostaw częściowych odczynników do 4 dni roboczych.
- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**
16. Prosimy o wydłużenie terminu dostawy analizatora koagulologicznego do 21 dni od daty podpisania umowy.
- **Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora do 14 dni.**
17. Prosimy o wydłużenie terminu dostaw „cito” do 72 godzin od daty otrzymania zamówienia.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
18. Prosimy o zaakceptowanie zmiany zapisów §5 pkt. 10  
Usunięcie zgłoszonych awarii analizatora w ramach serwisu technicznego nastąpi w terminie 48 godzin w dni robocze od godziny zgłoszenia.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
19. Prosimy o uzupełnienie zapisów §5 pkt. 14 wzoru umowy o zapis: „W przypadku napraw trwających ponad 24 godzin od godziny zgłoszenia awarii w dni robocze, do czasu usunięcia usterki Wykonawca zapewni Zamawiającemu analizator zastępczy lub pokryje koszty wykonywania badań (wraz z kosztami transportu) w innej placówce.”
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne.**
20. Dotyczy Pakietu nr 3 Formularz cenowy Czy oferent w kolumnie „Netto cena” ma podać cenę netto za opakowanie? (analogicznie dotyczy „brutto cena”).
- **Zamawiający potwierdza powyższe.**
21. Dotyczy Pakietu nr 2

Prosimy o podanie minimalnych wymogów dla lodówki, którą ma dostarczyć wykonawca (np. pojemność w litrach, ewentualnie konkretny model lodówki).

- **chłodziarko-zamrażarka laboratoryjna o poj. użytkowej min. 300 litrów, dwudrzwiowa, tj. z oddzielną ok. 100 litrową zamrażarką do przechowywania odczynników – 3 szuflady. Wyposażona w pomiar temperatury oraz czytnik zewnętrzny.**

Dotyczy Pakietu 2 i 3

22. Dotyczy pkt. 4 par. 4 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu rozładunku towaru do laboratorium analitycznego?

Uzasadnienie: Wykonawcy korzystają przy dostawach z usług firm kurierskich, które nie mają prawa rozładowywać i przenosić dostaw do pomieszczeń magazynowych na wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego miejsca.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy umowne. Zorganizowanie dostawy jest po stronie Wykonawcy.**

23. Dotyczy pkt. 5 par. 4 projektu umowy

Prosimy o podanie minimalnego progu wykonania umowy.

- **Zamawiający dołożył należytej staranności przy ustalaniu wartości zamówienia i tym samym dokładnie określił ilości zamawianych produktów, uwzględniając m.in. zużycie produktów stanowiących przedmiot niniejszego zamówienia, jak również przewidywane potrzeby Szpitala w okresie objętym zamówieniem. Dokładne określenie procentu zamówionych wyrobów nie jest możliwe, ponieważ Wykonawca jest uzależniony od liczby procedur medycznych wykonywanych w Szpitalu, jak również u innych Zamawiających (dla których Zamawiający jest podwykonawcą) czego nie można przewidzieć szacując wartość zamówienia.**

24. Dotyczy pkt. 6 par. 4 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw pilnych z 48h na 72h?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

25. Dotyczy pkt. 17 i 18 projektu umowy

Czy w przypadku zakupu interwencyjnego Zamawiający wyrazi zgodę o dopisanie następujących punktów do umowy: „ W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się odpowiednio wielkość przedmiotu umowy oraz wartość umowy o wielkość tego zakupu.

W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy”

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

26. Dotyczy pkt. 1 par. 5 projektu umowy

Prosimy o modyfikację tego punktu albowiem Zamawiający nie wymaga zaoferowania analizatorów nowy

- **Zamawiający podtrzymuje zapis w projekcie umowy.**

27. Dotyczy Umowy Powierzenia Przetwarzania Danych Osobowych – par. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie katalogu przetwarzanych danych przez Zleceniobiorcę tj:

**Rodzaj danych osobowych i kategorie osób, których dane osobowe dotyczą**

(a) Dane osobowe pacjentów Administratora:

- imię i nazwisko
- płeć
- rok urodzenia
- numer ewidencyjny PESEL
- adres e-mail
- data pobrania materiału i jego rodzaj
- dane dotyczące stanu zdrowia
- imię i nazwisko lekarza zlecającego badanie
- wynik badania

(b) Dane osobowe pracowników Administratora:

- imię i nazwisko

- tytuł zawodowy/naukowy lub stopień naukowy personelu
- rodzaj specjalizacji personelu
- numer prawa do wykonywania zawodu przez personel
- email
- numer telefonu

- **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Dotyczy Załącznik Nr 3 do SIWZ Wzór umowy do pakietów 1-4

28. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie pisemnej 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.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

29. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia?

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art.144 ust.1 Pzp 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

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 związaną 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.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Niezależnie od wybuchu pandemii SARS-CoV-2, Szpitale są zobowiązane do ciągłego udzielania świadczeń zdrowotnych, a diagnostyka laboratoryjna odgrywa w procesie leczenia bardzo**

**istotną rolę. W związku z powyższym niemożliwym jest dopuszczenie do dłuższych przestojów w trakcie realizacji umowy (unieruchomienie dzierżawionych urządzeń) – w bliżej nieokreślonym terminie.**

30. par. 1 ust. 4 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 5 dni roboczych?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. W przypadku nienależytego wykonania umowy, Zamawiający naliczy kary umowne, jednocześnie wzywając Wykonawcę do należytego wykonania umowy.**

31. par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy wynosił 5 dni roboczych?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

32. par. 4 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania: „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zgodnie z wyjaśnieniem nr 23.**

33. par. 4 ust. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy?

*Uzasadnienie: Nie jest do końca jasne, czy w postanowieniu tym mowa o maksymalnym terminie przydatności przewidzianym przez producenta, co byłoby wymaganiem zbyt wygórowanym, czy też o dowolnym terminie przydatności w ramach terminu dopuszczalnego przez producenta. Zaproponowane doprecyzowanie pozwoli na uniknięcie wątpliwości w tym zakresie.*

- **Zamawiający postanawia o dokonaniu zmiany w §4 ust. 9:  
„W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów o terminie ważności 6 miesięcy, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia dostarczenia na koszt Wykonawcy.”**

34. par. 5 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?

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 16.**

35. par. 5 ust. 4 W celu usprawnienia podłączenia analizatorów do funkcjonującego u Zamawiającego systemu, zwracamy się z prośbą o odpowiedź na poniższe pytania:

1. Zwracamy się z prośbą o wskazanie typu podłączenia do systemu LIS (HIS), oraz miejsca instalacji (np. ZDL, IP, SOR, Oddział, inne).
- **Miejsce instalacji: Laboratorium analityczne – ul. Kościuszki 29, 44-100 Gliwice.**
2. Zwracamy się z prośbą o wskazanie jaki jest sposób komunikacji z systemem LIS (HIS) - bezpośrednio, integracja z linią komunikacyjną wymagającą konfiguracji analizatorów (lub innych urządzeń) w systemie HIS/LIS, integracja z linią komunikacyjną niewymagającą konfiguracji analizatorów (lub innych urządzeń) w systemie HIS/LIS.

- **Zamawiający posiada oprogramowanie HIS/LIS Asseco Infomedica/AMMS, do prawidłowego podłączenia do wskazanego systemu wymagana jest konfiguracja zarówno po stronie aparatu jak i systemy HIS/LIS**

3. Zwracamy się z prośbą o wskazanie rodzaju analizatora do konfiguracji w systemie – analityczny, mikrobiologiczny czy serologiczny.

- **Zgodnie z pakietem na który jest składana oferta Wykonawcy.**

4. Czy Zamawiający wymaga / przewiduje konfigurację stacji roboczych (wymagające - rozpakowania, podłączania do sieci, konfiguracji systemu operacyjnego, instalacji oprogramowania aplikacyjnego)?

- **Zamawiający we własnym zakresie rozpakuje, podłączy i skonfiguruje system operacyjny, system HIS/LIS lecz integracja analizatora z systemem HIS/LIS, oprogramowanie dedykowane do obsługi analizatorów laboratoryjnych wraz z ich konfiguracją wykonuje podmiot dostarczający analizatory.**

5. Czy Zamawiający wymaga / przewiduje podłączenie i konfigurację urządzeń peryferyjnych jak np. drukarki, czytniki kodów kreskowych (prosimy o wyszczególnienie jakie i ile)?

- **Zamawiający nie przewiduje dodatkowego osprzętu, to Wykonawca w ofercie wskazuje jaki analizator oferuje i jego niezbędne wyposażenie.**

6. Czy Zamawiający wymaga przeprowadzenia innych czynności, takich jak np. serwis systemu LIS, szkolenia użytkowników?

- **Zgodnie z SIWZ.**

7. Czy Zamawiający posiada odpowiednią liczbę licencji na system LIS (HIS) i czy są one objęte ważnym nadzorem autorskim producenta oprogramowania?

- **Zamawiający posiada odpowiednią liczbę licencji na system HIS/LIS w kontekście ilości użytkowników wraz z nadzorem i serwisem, w przypadku konieczności dokupienia interfejsu komunikacyjnego pomiędzy analizatorem i systemem HIS/LIS oraz dodatkowych prac integracyjnych po stronie systemu HIS/LIS Wykonawca w porozumieniu z dostawcą oprogramowania HIS/LIS dostarczy kompletne rozwiązanie.**

8. Czy Zamawiający posiada aktualną wersję oprogramowania z dostawcą sieci LIS/HIS i ma z nim ważną umowę serwisową?

- **Tak**

9. Czy, zgodnie z informacjami posiadanymi przez Zamawiającego, aby przystąpić do realizacji zlecenia, będą wymagane inne zgody, upoważnienia, specjalne dokumenty (jeśli tak, to jakie)?

- **Nie.**

36. par. 5 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słów „na własny koszt” na „w ramach czynszu dzierżawnego”

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

37. 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?

- **Maksymalnie 4 osoby.**

38. par. 5 ust. 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego / wykonania zastępczego wykluczało zastosowanie kar umownych? *Uzasadnienie: Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez dokonanie zakupu interwencyjnego następuje naprawienie szkody.*

Ponadto, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do wykonania zastępczego „po bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

39. par. 6 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.*

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

40. par. 6 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

*Uzasadnienie: Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych). W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego.*

*Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.*

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

41. par. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

„Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”



- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

42. par. 7 ust. 1 pkt. a-c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

43. par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pierwszego zdania w par. 8.1 z uwagi na zbyt duże wątpliwości interpretacyjne? Ewentualnie czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację pierwszego zdania w następujący sposób: "Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego za szkody wyrządzone w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy."

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.**

44. par. 11 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia / rozwiązania od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

- **Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wyjaśnieniem nr 30**

45. par. 11 ust. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tego postanowienia Alternatywnie, czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w tym postanowieniu następującego fragmentu: "jednak nie wcześniej niż w chwili realizacji przynajmniej 80% wartości umowy."?

*Uzasadnienie: Zastrzeżenie prawa Zamawiającego do wypowiedzenia umowy w dowolnym momencie jej trwania powoduje znaczną niepewność co do długości trwania kontraktu oraz wolumenu sprzedawanego towaru.*

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

46. par. 13 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.

- **Obowiązuje Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych dostarczony przez Zamawiającego (załącznik do SIWZ).**

47. Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w pozycji 1 pakietu nr 5 karty do badania grup krwi w zakresie : anty-A- anty-B-DVI-ctr/A1-B, w związku z tym, iż Zamawiający zamawia krwinki wzorcowe do badania grup krwi A1B w pakiecie nr 5 W badaniu grupy krwi pacjenta lub dawcy nie wymaga się użycia odczynnika AB , brakuje kolumn do badania krwinkami A1 i B ( revers) a dodatkowy odczynnik anty-DVI+ nie jest wymagany przy badaniu grupy krwi tylko przy badaniu potwierdzenia grupy krwi ABO i Rh

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na pochodzenie i znak towarowy a proponowana przez nas karta jest w pełni uznana przez IHIT do badania grupy krwi pacjenta i dawcy oraz zgodna z wymaganiami obowiązującymi laboratorium, które są weryfikowane przez RCKiK podczas kontroli.

Wymaganie, aby na karcie były 2 odczynniki spełni tylko określony producent/wykonawca-  
określenie marki, pochodzenia, patentu.

Ponadto zgodnie z IHiT i MZ Oznaczenie grupy krwi ABO obejmuje:

- 1) określenie antygenów A i B na krwinkach za pomocą diagnostycznych odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B;
- 2) określenie obecności regularnych przeciwciał anty-A i anty-B za pomocą wzorcowych krwinek grupy O, A1 i B.

Zgodnie z Wymaganiami IHiT badanie wykonuje się na karcie A-B-DVI- z rewersem a potwierdza się na karcie A-B-DVI+/A-B-DVI+ . Przy czym dopuszcza się różne serie odczynników anty A i anty-B.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 3**

48. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie karty do potwierdzania grupy krwi noworodka w pozycji nr 3 z odczynnikiem anty-D (DVI+) wykrywającym antygen D kategorii VI, natomiast w pozycji nr 2 kartę do badania krwi noworodka z odczynnikiem anty-D (VI-) nie wykrywającym antygeny D kategorii VI?

Zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami do badania i potwierdzania grupy krwi ABO i Rh noworodka wymagane jest, aby jeden odczynnik anty-D wykrywał, a drugi nie wykrywał antygeny DVI

Uzasadnienie wniosku:

Zgodnie z OBWIESZCZENIEM MINISTRA ZDROWIA z dnia 18 marca 2020 r.- Odczynniki monoklonalne anty-D powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich nie wykrywał antygeny D kategorii VI. Odczynniki anty-D do badania antygeny D u noworodka powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich wykrywał słabe odmiany antygeny D.

Nie ma zatem znaczenia w której karcie (do badania pierwotnego czy potwierdzającego) będzie zawarty dany odczynnik anty-D, ważne jest wyłącznie, aby stosować się do powyższych zaleceń.

Jednoznaczna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie potwierdza, że do oznaczania antygeny RhD wymagany jest inny klon niż przy pierwszym oznaczeniu, a jeden z odczynników nie powinien wykrywać odmiany DVI.

- **Zgodnie z SIWZ.**

49. Czy Zamawiający dopuści, aby nakłuwacze do drenów jako materiał dodatkowy, czyli nie będący częścią systemu pochodziły od innego producenta?

- **Tak**

50. Czy Zamawiaczy pozwoli na zaoferowanie nakłuwaczy do drenów w opakowaniach po 500 szt. w ilości 2 opakowań?

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 9**

51. Czy Zamawiający odstąpi od wymagania karty z odczynnikami anty-AB w pozycji nr 1, 2 bowiem zgodnie z wymaganiami krajowymi nie jest wymagany i stosowany do badania grup krwi osoby dorosłej ani noworodka?

- **Tak, Zamawiający odstępuje od wymogu – reszta wymagań zgodnie z SIWZ.**

52. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 karty do badania grup krwi z jednym odczynnikiem anty-D (VI-) nie wykrywającym antygeny D kategorii VI zgodnie z

wymaganiami krajowymi, ponieważ karta do potwierdzenia grup krwi, która jest również wymagana przez Zamawiającego posiada odczynnik anti-D (DVI+) wykrywającym antygen D kategorii VI? Zgodnie z OBWIESZCZENIEM MINISTRA ZDROWIA z dnia 18 marca 2020 r.- Odczynniki monoklonalne anti-D powinny być tak dobrane, aby przynajmniej jeden z nich nie wykrywał antygeny D kategorii VI. Ponadto wymagane, aby na karcie były 2 odczynniki spełni tylko określony producent/wykonawca- określenie marki, pochodzenia, patentu.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 3**

53. Czy zamawiający wymaga, aby pipeta była kompatybilna i zgodna w zakresie dozowania z instrukcjami używania kart, krwinek i odczynników?

- **Zamawiający wymaga pipety dedykowanej do systemu.**

54. Dotyczy zdolności technicznej lub zawodowej określone w warunkach udziału w postępowaniu punkt 7.4 SIWZ:

a) Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykazanie minimum 2 dostaw należytego wykonania zamówienia o podobnym charakterze o wartości takiej samej jak kwota oferty dla pakietu nr 5?

b) Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie powodu zawyżenia wymaganych wartości dla każdej z dostaw (min.2) dla pakietu nr 5.

Wymaga się aby: „Wykonawca musi wykazać wykonanie minimum 2 dostaw o podobnym charakterze, o wartości każdej dostawy nie mniejszej niż 300 000 zł.”

Jak wynika z analizy Wykonawcy kwota ta jest zawyżona, ponieważ zgodnie z art. 45 ust 4 Pzp wadium wymagane przez Zamawiającego nie może przekraczać 3% wartości zamówienia. Podstawą ustalenia wartości zamówienia jest całkowite szacunkowe wynagrodzenie wykonawcy, bez podatku od towarów i usług, ustalone przez zamawiającego z należytą starannością.

Wadium wymagane przez Zamawiającego dla pakietu 5 to 3 000 zł. Zatem z wyliczenia matematycznego wynika, że oszacowano zamówienie na ok 100 tys złotych netto. Dlatego niezrozumiałe jest wymagane przez Zamawiającego wykazania podobnych 2 dostaw na kwotę 300 000 zł. Przy czym dostawy zgodnie z siwz będą realizowane cyklicznie przez okres 3 lat a nie jednorazowo. Czyli średnio ok 3000,00 zł netto. Wskazujemy, że Zamawiający poprzez wymaganie 2 podobnych dostaw na kwotę 300.000,00 zł każda tworzy bezpodstawnie bariery dla mikro przedsiębiorców.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wartość określona w pkt. 7.4.3 SIWZ dotyczy nie pojedynczej dostawy jak sugeruje Wykonawca, lecz wartości udzielonego i prawidłowo zrealizowanego zamówienia (umowy).**

55. Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby karta do badania grupy krwi w układzie ABO i Rh, posiadała również możliwość oznaczania izoaglutynin A1 i B?

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 3**

56. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przez Wykonawcę w pozycji 1 kartę do badania grupy krwi z jednym odczynnikiem anti-DVI- zgodnie z wymaganiami IHIT oraz OBWIESZCZENIEM MINISTRA ZDROWIA z dnia 18 marca 2020 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi.

Z opisu przedmiotu zamówienia i warunków granicznych do pakietu nr 5 wynika, że Zamawiający wymaga karty DiaMed o profilu A-B-AB-DVI+,DVI-, ctl o numerze katalogowym 001324 DiaMed marka Biorad.

Należy wskazać, zakaz używania znaków towarowych, opisu dotyczy również sytuacji w której Zamawiający wprost nie posługuje się nazwą konkretnego produktu, czy też producenta, ale opisuje przedmiot zamówienia w taki sposób, iż wynika z niego, iż tylko jeden produkt spełni wymagania specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Wymagania siwz wskazujące wymaganie karty DiaMed -Szwajcaria:

- badanie wykonywane na jednej karcie,
- wymaganie określonego profilu z dwoma anty-D bez szczególnego uzasadnienia z punktu widzenia diagnostyki serologicznej, (subiektywny opis karty)
- karta ma zawierać odczynnik AB ( IHiT nie zaleca, brak wymagania przez MZ)
- wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta (wyeliminowanie innych technologii np. nakropienie odczynnika)

*Opis przedmiotu zamówienia jest dedykowany jednemu producentowi (DiaMed) co zagwarantuje pozyskanie umowy z Zamawiającym z wymieniona firmą. Zamykanie dostępu innym producentom z obszaru UE do postępowania jest niezgodne z Dyrektywą 2004/18/WE. oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2010r. nr 113, poz. 759, ze zm.) bowiem przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Oznacza to w szczególności zakaz posługiwania się przez zamawiających przy określaniu przedmiotu zamówienia jakimikolwiek sformułowaniami lub parametrami, które wskazywałyby na konkretny wyrób, produkt, czy też wykonawcę.*

Działanie Zamawiającego, który uniemożliwia pozyskanie umowy producentom ze swojego obszaru gospodarczego UE, nie znajduje uznania w art. 15 ust. 1 pkt 5 i ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. 2003 r., Nr 153, poz. 1503 ze zm.)

Dla wykazania złamania zasady uczciwej konkurencji nie jest koniecznym wykazanie, iż do ograniczenia konkurencji doszło, a wystarczy samo uprawdopodobnienie owego naruszenia zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 30 grudnia 2008 r. (sygnatura akt KIO/UZP 1463/08): "Art. 29 ust. 2 p.z.p. posługuje się sformułowaniem "mógłby utrudniać uczciwą konkurencję". Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczność, że do takiego utrudnienia nie doszło ciąży na zamawiającym."

Wnosimy jak powyżej.

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 3**

57. Czy Zamawiający dopuści kartę do badania grupy krwi dla noworodka inną niż wymagana, pod warunkiem, że będzie ona zgodna z wymaganiami/zaleceniami IHiT i MZ tj. z kolumną anty-D VI- ,ponieważ dla noworodków badanie wykonuje się tylko odczynnikiem anty-DVI- (nie musi być to anty-D VI+). Potwierdzenie zaś drugim klonem. Dodatkowo karta z odczynnikiem anty-AB zgodnie z zaleceniami IHiT nie jest wymagana i stosowany do badania grup krwi osoby dorosłej ani noworodka. Kartę o wyspecyfikowanym profilu posiada tylko DiaMed marka Biorad o numerze katalogowym 001047.

- zakaz używania znaków towarowych, patentów lub pochodzenia (wyjaśnienie w pyt.2)
- złamanie zasady uczciwej konkurencji (wyjaśnienie w pyt.2)

- **Zgodnie z wyjaśnieniem nr 3**

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę wirówki na 24 karty? Zamawiający wymaga 2 wirówek na 6-12 kart, a zaoferowana przez Wykonawcę wirówka na 24 kart spełni oczekiwania Zamawiającego w zakresie odpowiedniej pojemności (ilości kart) wirówki oraz ułatwi proces odwirowywania kart po dostawie. Oferowana wirówka na 24 karty posiada kompaktowe wymiary, dlatego zostanie ograniczona ilość miejsca jaką zajmuje wirówka w pracowni w porównaniu z dwiema osobnymi wirówkami. Ponadto oferowana przez Nas wirówka posiada panel sterujący zewnętrzny wyświetlający czas wirowania i wskazuje poziom obrotów wirowania, co eliminuje używanie dodatkowego sprzętu potwierdzającego parametry wirowania.
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
59. Czy Zamawiający odstąpi od wymagania jednego producenta i wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu krwinek innego producenta pod warunkiem, że będą one kompatybilne z oferowanym sprzętem i odczynnikami do mikrometody (systemem mikrożelowym)?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
60. Prosimy o wskazanie dokładne przepisu nakazującego stosowanie karty do badania grup krwi profilu A-B-AB-DVI+,DVI-, ctl DiaMed marka Biorad czyli z dwoma odczynnikami anty-D. Prosimy o wskazanie normy, przepisu który nakazuje wyeliminowanie z rynku karty dostępnej u innych producentów o profilu: A-B- DVI-,A1-B- ctl z użyciem krwinek do ABO (wymagane krwinki wzorcowe do badania grup krwi A1,B)
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
61. Czy zaoferowany system musi być w pełni kompatybilny?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
62. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy zaoferowany wyrób mający styczność z krwią posiadał oznakowanie CE?
- **Zamawiający wymaga, aby każdy oferowany przedmiot zamówienia, zaklasyfikowany jako wyrób medyczny posiadał oznakowanie CE.**
63. Prosimy o wyjaśnienie czy wszystkie oferowane wyroby muszą być stabilne i możliwe do użycia do daty na etykiecie?
- **Tak, z wyłączeniem odczynnika LISS, którego stabilność musi wynosić min. 3 miesiące po otwarciu.**
64. Czy jedną wirówkę można zaoferować na 12 mikrokart a drugą na 24 mikrokart?
- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
65. Czy wymaga się aby inkubator posiadał 2 komory niezależne z rozdzielnym systemem sterowania?
- **Zamawiający dopuszcza, ale nie stanowi to wymogu.**
66. Czy w pozycji nr 1 i 2 można zaoferować karty innego producenta zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r, skoro opis wprost wskazuje na określoną markę i pochodzenie. Przy czym wskazujemy, że odpowiedzialność zgodnie z umową za jakość dostaw spoczywa na wykonawcy z pełną konsekwencją.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

67. Czy Zamawiający zgodnie z art.29 Pzp dopuszcza składanie ofert równoważnych dla produktów w pakiecie nr 5 gdzie zamawiający wskazał w pozycji nr 1 i 2 na znak towarowy, patent, pochodzenie?

*Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia i zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.*

- **Zgodnie z SIWZ Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych. Zamawiający nie wskazuje w opisie przedmiotu zamówienia żadnych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia itp.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.  
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.

PREZES ZARZĄDU  
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach  
Sp. z o.o.  
*Przemysław GLIKLICH*