**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

**ORAZ MODYFIKACJA SWZ**

Znak sprawy: SOZ.383.30.2022

Data: 22.08.2022

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy odczynników i innych materiałów zużywalnych oraz dzierżawa aparatury.**

**MODYFIKACJA**

Zgodnie z art. art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku, poz. 1129), Zamawiający zmienia Formularz cenowy, usuwając omyłkowo zamieszczone nazwy odczynników. Pozostałe modyfikacje znajdują się w poniższych odpowiedziach.

**ODPOWIEDZI**

 Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 roku, poz. 1129), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

**Wykonawca 1**

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający w pakiecie 1b pozycji 21 dopuści opakowanie zawierające 50 oznaczeń i zaoferowanie 10 takich opakowań?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuści powyższe.**

**Pyt. 2:** Czy Zamawiający w pakiecie 1b pozycji 22 dopuści opakowanie zawierające 100 oznaczeń i zaoferowanie 5 takich opakowań?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuści powyższe.**

**Wykonawca 2**

**Pyt. 1:** do pakietu nr 1a- dot. formularza cenowego Zamawiający w formularzu cenowym dotyczącym dzierżawy analizatora hematologicznego, zamieścił nazwy własne wraz z ilością opakowań odczynników i materiałów kontrolnych firmy Sysmex Polska Sp. z o.o. Tym samym uniemożliwił innym oferentom branie udziału w postępowaniu przetargowym. Zwracamy się zatem z prośbą, aby zamawiający zezwolił na zaoferowanie odczynników wraz z materiałem kontrolnym w asortymencie oraz ilości przewidzianej zgodnie z kalkulacją cenową oferowanego analizatora.

**Odp.:** **Zamawiający zezwala. Nazwy własne znalazły się tam omyłkowo, zostało to zmodyfikowane.**

**Pyt. 2:** do pakietu nr 1a– dot. Pkt 2 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy zamawiający zezwala, aby wartość HCT była obliczana bezpośrednio na podstawie wartości MCV i liczby RBC ??

**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Pyt. 3:** do pakietu nr 1a– dot. Pkt 5 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy z uwagi na fakt, że parametry takie jak LFR, MFR, HFR są nazwami własnymi konkretnego producenta, zamawiający zezwala na zaoferowanie parametrów równoważnych diagnostycznie pod nazwami RETL, RETH, RETM . Prosimy także , aby istniała możliwość zastąpienia parametru Delta He, parametr ten jest charakterystyczny dla jednego dostawcy, parametrem diagnostycznym mierzącym wartość retikulocytozy skorygowanej CRC . Parametr ten również w sposób szybki daje nam informację na temat rodzaju i przyczynie niedokrwistości.

**Odp.:** **Zamawiający zezwala na zaoferowanie parametrów równoważnych diagnostycznie pod nazwami RETL, RETH, RETM oraz wymaga zaoferowania analizatora posiadającego parametr diagnostyczny wskazujący różnicę w zawartości hemoglobiny między dojrzałymi erytrocytami a ich prekursorami , który znajduje zastosowanie w monitorowaniu pacjentów z anemią i posiada wyznaczone zakresy referencyjne.**

**Pyt. 4:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 6 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy zamawiający zezwala, aby w miejsce parametrów określających ilościowo stan aktywacji neutrofili oraz limfocytów reaktywnych oferowany analizator hematologiczny posiadał parametr diagnostyczny oznaczany w wartościach względnych i bezwzględnych jakim jest frakcja atypowych limfocytów. Oferowany analizator posiada także parametry diagnostyczne określające wartości # i % frakcji młodych granulocytów, monocytów i limfocytów.

**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pyt. 5:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 10 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Zamawiający w sposób jednoznaczny określa technologię różnicowania krwinek białych . Nie ma dowodów naukowych potwierdzających fakt, że fluorescencyjna cytometria przepływowa jest technologią w jakikolwiek sposób wyróżniającą się, oprócz tego, że generuje toksyczne odpady z uwagi na wysokie stężenie glikolu etylenowego i metanolu. Zwracamy się zatem z prośbą o umożliwienie zaoferowania analizatora hematologicznego w którym rozdział WBC na subpopulacje odbywa się z zastosowaniem technik opartych na cytometrii przepływowej wraz z pomiarem impedancji i absorbancji światła.

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 6:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 15 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Zwracamy się z zapytaniem do zamawiającego, czy zezwoli na zaoferowanie analizatora hematologicznego, w którym liniowość dla parametru WBC wynosi od 0 do 300 tys/ul , wartości wyższe mogą być oznaczane z zastosowaniem rozcieńczenia jako test powtórkowy.

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 7:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 17 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy zamawiający zezwala, aby oferowany analizator główny posiadał objętość próbki 110 ul, nie jest do duża różnica w stosunku do objętości wymaganej 90 ul ?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 8:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 22 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy zamawiający zezwala, aby jeden z oferowanych odczynników posiadał termin ważności 2 miesiące, natomiast odczynnik myjący 3 miesiące . Ilości odczynników są skalkulowane zgodnie z terminami ich zużycia i ważności. ?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 9:** do pakietu nr 1a – dot. Pkt 23 Parametry wymagane dla automatycznego analizatora hematologicznego 5 Diff. Czy z uwagi na fakt większej korzyści w wykorzystaniu materiału kontrolnego oddzielnie dedykowanego dla parametrów CBC Diff oraz Retic, zamawiający zezwala, na rozdzielność kontroli CBC Diff i Retic. Ilości są przeliczane zgodnie z podanymi kryteriami postępowania z wewnętrzną kontrolą jakości. Zamawiający wykonuje niewielką ilość oznaczeń Retic i bardziej będzie się kalkulował oddzielny materiał kontrolny.

**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Wykonawca 3**

**Pyt. 1:** Pakiet 7a, Czy zamawiający wymaga, aby testy posiadały w kontrolach ludzkie przeciwciała IgE poddane miareczkowaniu o znanym stężeniu?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 2:** Pakiet 7a, Czy zamawiający wymaga, aby zastosowane przeciwciała w testach były monoklonalne?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 3:** Pakiet 7a, Czy zamawiający wymaga, aby testy posiadały membrany zintegrowane z rynienkami?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 4:** Pakiet 7a, Czy zamawiający wymaga, aby testy posiadały minimum 4 kontrole jakości – negatywna i trzy poziomy kontroli pozytywnej?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 5:** Pakiet 7a, Czy zamawiający wymaga, aby dla testów wynik wyrażany był w międzynarodowych jednostkach kU/L?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 6:** Pakiet 7a, Czy zamawiający, wyrazi zgodę na zaoferowanie dla panelu oddechowego, trzech różnych składów paneli 10 parametrowych, wymienionych poniżej, co pomoże lepiej dostosować ofertę do potrzeb zamawiającego, dając szerszy wybór alergenów. Wymagać to też będzie podania w tabeli trzech nazw mogących znaleźć się na fakturze.

Składy:
Skład testu Oddechowy I:

Pyłek brzozy, Pyłek olchy szarej, Pyłek leszczyny, Pyłek dębu, Pyłek oliwki, Pyłek tymotki łąkowej, Pyłek żyta, Pyłek ambrozji, Pyłek bylicy, Pyłek babki lancetowatej

Skład testu Oddechowy II:

D. pteronyssinus, D. farinae, Naskórek psa, Naskórek kota, Naskórek konia, Naskórek owcy, Aspergillus fumigatus, Cladosporium herbarum, Penicillium notatum, Alternaria alternata

Skład testu Oddechowy III:

Pyłek brzozy, Pyłki 6 traw – mix(tymotka łąkowa, kłosówka, kupkówka pospolita, rajgras angielski, wiechlina łąkowa, kostrzewa łąkowa), Pyłek żyta, Pyłek bylicy, D. pteronyssinus, D. farinae, Naskórek psa, Naskórek kota, Pióra – mix(pióra: gęsi, kury, kaczki, indyka), Pleśnie – mix (Cladosp. herbarum, Alt. Alternata)

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 7:** Pakiet 7a, Czy zamawiający, wyrazi zgodę na zaoferowanie dla panelu oddechowego, dwóch różnych składów paneli 10 parametrowych, wymienionych poniżej, co pomoże lepiej dostosować ofertę do potrzeb zamawiającego, dając szerszy wybór alergenów. Wymagać to też będzie podania w tabeli dwóch nazw mogących znaleźć się na fakturze.

Składy:
Pokarmowy III:

Mleko krowie, Bos d 8 - Kazeina, Białko jaja kurzego, Żółtko jaja kurzego, Soja, Ryż, Kakao, Jabłko, Marchew, Mąka–mix(mąka ze zbóż, które zawierają gluten: pszenica, żyto, jęczmień, owies)

Pokarmowy IV:

Orzech ziemny, Sezam, Wieprzowina, Kurczak, Wołowina, Dorsz, Owoce cytrusowe–mix(cytryna, limonka, pomarańcza, mandarynka), Seler, Brzoskwinia, Pomidor

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Wykonawca 4**

**Pyt. 1:** Prosimy o wyłączenie **pozycji 1-5 z pakietu 1b** utworzenie z niej odrębnego pakietu Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 1b uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, 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. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:
1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;
2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;
3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

**Odp.:** **Zamawiający nie ma możliwości wydzielania pozycji z pakietów na tym, etapie postępowania.**

**Wykonawca 5**

**Pyt. 1.:** Dotyczy Pakiet 1b Poz. 34-36 Formularz cenowy zał. 2b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do oddzielnego pakietu?

**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający nie ma możliwości wydzielania pozycji z pakietów na tym, etapie postępowania.**

**Wykonawca 6**

W związku z powyższym postępowaniem zwracamy się z następującymi zapytaniami **w zakresie pakietu nr 8a:**

**Pyt. 1:** Zamawiający jako jednostkę miary określił „zestaw”. Prosimy o doprecyzowanie, co Zamawiający rozumie pod tym pojęciem: zestaw testowy zawierający wszelkie niezbędne do wykonania oznaczeń odczynniki czy zestaw: pojedyncze badanie dla 1 pacjenta z zastosowaniem rozcieńczeń do oznaczenia miana przeciwciał (w tym przypadku prosimy o określenie ilości wykonywanych rozcieńczeń dla jednego pacjenta)?

**Odp.:** **Zamawiający pod pojęciem „zestaw” rozumie zestaw testowy zawierający wszelkie niezbędne odczynniki do wykonania oznaczeń .**

**Pyt. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od konieczności zapewnienia bezpłatnego udziału 2 x w roku w zewnątrzlabortaoryjnej kontroli jakości badań (pkt. 9 w tabeli parametrów wymaganych/opisie przedmiotu zamówienia)?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę, w zakresie Pakietu 8a.**

**Pyt. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikroskopu fluorescencyjnego z przesuwem zgrubnym śruby makrometrycznej wynoszącym 4,5 mm/obr.?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Wykonawca 7**

**Pytania do pakietu 11a**

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 6 punktową krzywą standardową w klasie sIgE i IgG

zamiast wymienionej w wymaganiach dla oznaczeń alergologicznych min. 8 punktową

krzywą?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Pyt. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin realizacji zamówienia - 5 dni roboczych? W

związku każdorazowym importem cząstkowych zamówień nie mamy możliwości

dostarczenia odczynników w ciągu 48 godzin.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

Pyt. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i instalację urządzenia w ciągu 14 dni od daty

podpisania umowy?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Pyt. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę odczynników do oznaczania Tryptazy z 3

miesięcznym terminem przydatności do użycia, ponieważ taki minimalny termin

ważności tych odczynników gwarantuje producent z uwagi na ich wysoką czułość

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Pyt. 5. Czy Zamawiający dopuści aparat wyprodukowany w 2015 roku?

**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza.**

Pyt. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w tabeli dotyczącej pakietu 11A

odczynników i materiałów zużywalnych oraz kalibratorów gdyż tabela ta nie zawiera

wszystkich odczynników potrzebnych do wykonania oznaczeń .

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Wykonawca 8**

**Dotyczy pakietu nr 5a**

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający dopuści analizator używany (rok prod. 2015), po przeglądzie technicznym?

**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza analizator używany.**

**Wykonawca 9**

W nawiązaniu do ogłoszonego w dniu 29 lipca 2022 roku (ogłoszenie nr 2022/S 145-412168) postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywne dostawy odczynników, materiałów zużywalnych oraz dzierżawa aparatury dla Działu Diagnostyki Laboratoryjnej, firma Diag – Med informuje, iż w przypadku braku zmiany zapisów szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia określonego w Pakiecie nr 1a, w załączniku nr 2a do SWZ, wniesie odwołanie do KIO – w terminie przewidzianym zapisami ustawy Pzp. Podstawą wniesienia odwołania będzie czynność Zamawiającego sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w formie, w której udział w postępowaniu przetargowym został ograniczony wyłącznie do oferty firmy Sysmex Polska Sp. z o.o. Formułując opis przedmiotu zamówienia Zamawiający utworzył wymogi, których zakres i brzmienie są tendencyjne i charakterystyczne dla oferty ww. firmy. W związku z powyższym wnosimy o niezwłoczne skorygowanie zapisów parametrów wymaganych w niżej przedstawiony sposób: Na wstępie wnosimy o usunięcie z formularza asortymentowo – cenowego nazw własnych odczynników i pozostałych materiałów zużywalnych, które Wykonawcy powinni zaoferować w ramach przedmiotowego postepowania.

**Odp.: Zamawiający omyłkowo umieścił nazwy własne odczynników oraz materiałów zużywalnych w Formularzu ofertowym. Zaraz po tym jak błąd został zauważony, nazwy własne zostały usunięte. Przepraszamy za zaistniałą sytuację. Poniżej odpowiedzi na zadane przez Państwa pytania.**

**Pyt. 1.** Dotyczy punktu 6:
Wnosimy prośbę do Zamawiającego o wykreślenie poniższego zapisu:
Parametry diagnostyczne określające ilościowo stan aktywacji neutrofili oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała (w wartościach odsetkowych i bezwzględnych), pomocne w szybkim diagnozowaniu i różnicowaniu stanów zapalnych i infekcji. Parametry te powinny być mierzone z wykorzystaniem fluorescencyjnej cytometrii przepływowej i być dostępne w rutynowym badaniu morfologii (CBC +DIFF) z Opisu Przedmiotu Zamówienia gdyż jest on charakterystyczny wyłącznie dla oferty firmy Sysmex Polska Sp. z o.o. i służy wyłącznie zawężeniu konkurencji. Co istotne do diagnozowania i różnicowania stanów zapalnych i infekcji służą inne badania diagnostyczne w tym m.in. białko C-reaktywne. Wymienione przez Zamawiającego parametry określające ilościowo stan aktywacji neutrofili oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała nie są istotne w procesie diagnostycznym i w monitorowaniu leczenia pacjentów.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Uzasadnienie : Wymagane są parametry pomocne w rutynowej diagnostyce pacjenta, które są dostępne z badaniem morfologii CBC+Diff, bo bardzo ważnym elementem wstępnej diagnostyki jest zróżnicowanie przyczyn nieprawidłowego wyniku morfologii.**

**Jedną z grup pacjentów podlegających diagnostyce, leczeniu i monitorowaniu są również chorzy z podejrzeniem stanu zapalnego lub zakażenia.**

**Parametry wskazujące na stan aktywacji neutrofilii i określające ilościowo limfocyty reaktywne, są istotnym elementem rutynowej diagnostyki, bo pomagają wykryć stany zapalne i zróżnicować możliwe przyczyny reakcji zapalnej, co ma ważne znaczenie w aspekcie bieżącej sytuacji epidemicznej związanej z COVID-19.**

 **Pyt. 2:** Dotyczy punktu 12:
Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie w którym analizator przeprowadza dodatkową weryfikację dla próbek leukopenicznych w trybie uruchamianym automatycznie wraz z możliwością manualnego ustawienia parametrów przez Użytkownika?
Na chwilę obecną użycie w opisie zwrot możliwość manualnego wyboru przez Użytkownika z menu analizatora jest zwrotem charakterystycznym dla parametrów oferty firmy Sysmex, w której dodatkowy tryb pomiaru dla próbek leukopenicznych jest wybierany manualnie, przez Operatora. W zaproponowanym przez nas rozwiązaniu ten sam tryb wybierany jest automatycznie, zgodnie z parametrami, które dookreśla wcześniej Operator (nie są to parametry narzucone przez analizator, istnieje możliwość ich swobodnej modyfikacji i ustawienia pożądanych progów) – stąd, osiągnięty efekt diagnostyczny jest ten sam, różni się jedynie technologia obrana przez różnych producentów.
W związku z powyższym informujemy, iż wprowadzenie wskazania manualnego wyboru trybu jest ewidentnym wskazaniem na rozwiązanie oferowane jedynie przez firmę Sysmex, nie mającego żadnego uzasadnienia merytorycznego, a dodatkowo jest rozwiązaniem wywierającym na operatorze dodatkowe czynności co finalnie wpływa na wydłużenie czasu otrzymania wyników.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Uzasadnienie: Analiza próbek leukopenicznych w dodatkowym trybie zapewnia wiarygodny i dokładny pomiar liczby WBC. Zapewnienie manualnego sposobu wyboru trybu pracy i jest korzystniejsze dla Zamawiającego i gwarantuje brak konieczności wykonywania niepotrzebnych oznaczeń- co jest bardzo prawdopodobne dla pacjentów monitorowanych. Możliwość manualnego wyboru ogranicza wykonywanie nadmiernych oznaczeń we wszystkich próbkach z niskim WBC oraz umożliwia użytkownikowi bezpośrednią kontrolę i możliwość pomiaru próbek, dla których widzi potrzebę weryfikacji.**

**Dodatkowo Zamawiający stanowczo podkreśla, że dokonał wnikliwej analizy dostępnych na rynku analizy i na podstawie dostępnych materiałów firmowych uzyskał informację, że są dostępne analizatory hematologiczne innych producentów niż podane przez Oferenta, które posiadają również możliwość manualnego wyboru trybu pracy dla próbek z niską liczbą WBC. Na tej podstawie Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia i podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pyt. 3.** Dotyczy punktu 14:
Czy Zamawiający w punkcie 14 dopuści analizator w którym wymagana objętość próbki potrzebna do zaaspirowania płynów ustrojowych w trybie otwartej mikroprobówki wynosi 500 µl? Obecny zapis umożliwia złożenie oferty jedynie jednemu Wykonawcy i jest charakterystyczny dla oferty firmy Sysmex.
**Odp.:** **W związku z występującymi różnymi rodzajami próbek materiału badanego, Zamawiający podtrzymuje zapis i wymaganą objętość próbki nie przekraczającą 250 µl dla PMR, natomiast dla pozostałych płynów z jam ciała dopuszcza objętość ≥ 250 µl.**

**Pyt. 4** Dotyczy punktu 23:
Czy Zamawiający w punkcie 23 uzna za równoważne zaoferowanie materiału kontrolnego osobnego dla parametrów krwi obwodowej i retykulocytów?
Zaproponowane przez nas rozwiązanie nie wywiera na użytkowniku dodatkowych czynności manualnych (krew kontrolna jest wprowadzana do analizatora w trybie automatycznym z podajnika, nie generuje więc dodatkowej pracy dla osoby obsługującej analizator) oraz nie podnosi kosztów oferty. W związku z powyższymi argumentami prosimy o zmianę zapisu w punkcie 23 gdyż zapis ten ma na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Uzasadnienie: Kwestie ekonomiczne , na które Oferent powołuje się , stanowią dla Zamawiającego istotny i ważny argument. Z punktu widzenia Zamawiającego ważne jest stosowanie jednego rodzaju materiału kontrolnego, bo przy stosowaniu osobnego materiału kontrolnego realne koszty są dwukrotnie wyższe niż przy użyciu jednego, wspólnego materiału kontrolnego.**

**Oferowany jest on również przez wiele firm na polskim rynku.**

**Pyt. 5** Dotyczy punktu 24:
Wnosimy do Zamawiającego o usunięcie wskazanego zapisu z Opisu Przedmiotu Zamówienia:
Możliwość uczestniczenia w międzynarodowej kontroli hematologicznej porównawczej przez czas trwania umowy m.in. w systemie „on-line” - obejmującej aparaty producenta, w oparciu o materiał do kontroli codziennej, wyniki wysyłane automatycznie bezpośrednio z analizatorów, umożliwiająca uzyskanie miesięcznych raportów QC i certyfikatu uczestnictwa raz w roku.
Sposób przesyłania wyników kontroli – czy to automatyczny czy po komendzie operatora nie jest argumentem merytorycznym dającym Zamawiającemu gwarancję lepszej jakości pracy i prawidłowych wyników badań. Nie ma to również żadnego wpływu na poprawność pracy analizatora, dlatego nie może to być parametrem ograniczającym.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

**Uzasadnienie: Ocena jakości pomiarów oraz zapewnienie wiarygodności wydawanych wyników badań stanowi niepodważalny argument w codziennej pracy laboratorium.**

**Zamawiający ma prawo i chce korzystać z najnowszych osiągnięć w tej dziedzinie i usprawniać proces wykonywania i kontroli badań.**

**Kontrola codzienna wysyłana automatycznie zapewnia Zamawiającemu pełne bezpieczeństwo wydawanych wyników, brak pomyłek przy zatwierdzaniu przez operatora oraz gwarancję prawidłowej jakości wykonywanej kontroli.**

**Oferent nie zapewnia ponadto i nie proponuje żadnej alternatywy w tym zakresie.**

**Wykonawca 10**

**Pakiet nr 10a**

**Pyt. nr 1 – Poz.1**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie barwnika May-Grunwald w opakowaniu o pojemności 1000 ml. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 6 op. x 1000 ml.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 2 – Poz.2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie barwnika Giemsy w opakowaniu o pojemności 1000 ml. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj. 8 op. x 1000 ml.
**Odp.:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Wykonawca 11**

**Dotyczy pkt XI, p. 1.4 SWZ Przedmiotowe środki dowodowe – Pakiet 3 i 4**

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dołączyć dokumenty z wykonanego testu precyzji na module immunologicznym i biochemicznym?
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy pkt XI, p. 1.3 SWZ Przedmiotowe środki dowodowe – Pakiet 3 i 4

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty oświadczenie dotyczącego posiadania metodyk, karty charakterystyki preparatu niebezpiecznego? Niniejsze dokumenty są dostępne online na stronie internetowej (zostanie ona podana w oświadczeniu dołączonym do oferty), w każdym momencie Zamawiający będzie miał dostęp do wymaganych dokumentów.
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy Pakietu 3:

**Pyt. 3.:** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie analizatora używanego, wyprodukowanego w ostatnim kwartale roku 2014? Oferowany aparat jest w pełni sprawny, po przeglądzie technicznym, objęty jest pełną, bezpłatną opieką serwisową podczas trwania dzierżawy.
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

Dotyczy Pakietu 4, punkt 17:

**Pyt. 4. :** Czy Zamawiający dopuści urządzenie z czułością glukozy na poziomie 50mg/dl?

**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy Pakietu 3, pkt. I. 9 parametrów wymaganych dla automatycznego analizatora biochemiczno-immunochemicznego, część biochemiczna:

**Pyt. 5.:** 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?

**Odp.: Zamawiający wymaga.**

Dotyczy Pakietu 3, poz. 27 tabeli asortymentowo-cenowej:

**Pyt. 6.:** Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr możliwość zaoferowania testu do oznaczania utajonej zdolności wiązania żelaza (UIBC)? **Odp.: Zamawiający uznaje**

Wartość parametru całkowitej zdolności wiązania żelaza (TIBC) określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej. Czy do wyspecyfikowanej ilości oznaczeń żelaza należy doliczyć ilość potrzebną na wykonanie testu TIBC?

**Odp.:** **Nie.**

Dotyczy Pakietu 3, poz. 32, 35 i 36 tabeli asortymentowo-cenowej:

**Pyt. 7.:** Z uwagi na fakt, że płyny z jam ciała z reguły są pochodzenia surowiczego i stężenia poszczególnych analitów oznacza się w obu materiałach (surowica, płyn z jam ciała) w oparciu o tą samą metodykę, czy Zamawiający dopuści aby oznaczenia te zaoferować w oparciu o protokoły aplikacyjne oraz odczynniki dla surowicy?
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza.**

Dotyczy Załącznik nr 4a do SWZ (dzierżawa + odczynniki)

**Pyt. 8.:** par. 1. ust. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w miejsce drukowanych dokumentów dostarczone zostały dokumenty w formie elektronicznej (CD, email, strona internetowa)?

**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 9.:** par. 2 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy, a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 10.:** par. 2 ust. 10: Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie formy składania zamówień do elektronicznej z wyłączeniem wykorzystania faksu?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 11.:** par. 3 ust. 7 i 8: Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur drogą elektroniczną i mógłby podać adres mailowy, na który można fakturę w tej formie wysłać?
**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pyt. 12.:** par. 3 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy postanowienia o następującym brzmieniu: W przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (VAT) w trakcie obowiązywania Umowy, Strony postanawiają, że do cen netto przedmiotów objętych umową doliczany będzie podatek od towarów i usług według nowej stawki od momentu wejścia w życie nowej stawki podatku VAT.

**Odp.:** Nie. Zmawiający wprowadza w § 3 ust. 5 i 6, w projekcie umowy 4 w brzmieniu:

„5. Zmiany o których mowa w ust. 4 dopuszczone będą wyłącznie pod warunkiem złożenia wniosku przez Wykonawcę i jego akceptacji przez drugą Stronę.

 6. Zmiany treści umowy obowiązują od daty określonej w aneksie.”

oraz w projekcie umowy 4a w § 3 ust. 5 i 6 w brzmieniu:

„5. Zmiany o których mowa w ust. 4 dopuszczone będą wyłącznie pod warunkiem złożenia wniosku przez Wykonawcę i jego akceptacji przez drugą Stronę.

 6. Zmiany treści umowy obowiązują od daty określonej w aneksie.”

**Pyt. 13.:** par. 3 ust. 6: Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy postanowienia umożliwiającego dokonanie waloryzacji wynagrodzenia zgodnie z poniższą propozycją?

Ceny wskazane w załączniku cenowym po upływie każdego pełnego roku obowiązywania niniejszej Umowy mogą podlegać podwyższeniu w wyniku waloryzacji w oparciu o oficjalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych publikowany przez Główny Urząd Statystyczny. W celu dokonania waloryzacji Strony w dobrej wierze w każdym kolejnym roku obowiązywania Umowy przystąpią do negocjacji wysokości waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy. W przypadku, gdy Strony nie dojdą do porozumienia co do waloryzacji cen na kolejny rok obowiązywania Umowy, każda ze Stron może wypowiedzieć niniejszą Umowę z zachowaniem 30-dniowego terminu wypowiedzenia. Wypowiedzenie nie rodzi żadnych dodatkowych obciążeń po żadnej ze Stron, w szczególności nie skutkuje koniecznością zapłaty kary umownej. Strony przewidują możliwość dokonania modyfikacji niniejszego postanowienia, jeżeli w trakcie obowiązywania Umowy wejdą w życie przepisy regulujące możliwość dokonywania waloryzacji wynagrodzenia wykonawców w sposób odmienny od przewidzianego przez Strony.

Ew. czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy postanowienia mającego taki sam cel i skutek, jednak w innym, przyjętym u Zamawiającego brzmieniu?

*Uzasadnienie: Umowa, która ma zostać zawarta pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą w rezultacie ogłoszonego postępowania przetargowego ma charakter długoterminowy. Dynamicznie zmieniające się warunki realizacji umów wywołane czynnikami zewnętrznymi, na które Wykonawca nie ma wpływu, w szczególności konflikt zbrojny na Ukrainie oraz rosnąca inflacja związane są z dotkliwymi konsekwencjami rynkowymi w postaci m.in. niemożliwego do precyzyjnego przewidzenia na moment składania oferty i zawierania umowy wzrostu cen dostarczanych materiałów, które w perspektywie wieloletniego kontraktu mogą osiągnąć poziom równoznaczny z utratą opłacalności realizowania kontraktu przez Wykonawcę bądź oznaczający ponoszenie przez Wykonawcę nieuzasadnionych strat. W celu przywrócenia równowagi ekonomicznej stron kontraktu prosimy o wyrażenie zgody na umieszczenie w umowie klauzuli waloryzacyjnej umożliwiającej w ramach corocznych negocjacji dostosowanie cen do aktualnej sytuacji gospodarczej poprzez zastosowanie obiektywnego wskaźnika publikowanego przez GUS. Proponowana klauzula waloryzacyjna jest uzasadnioną odpowiedzią na obserwowaną obecnie nieprzewidywalność w zakresie realnie ponoszonych przez Wykonawcę kosztów realizacji umowy warunkujących rentowność kontraktu, do zapewnienia której jako podmiot gospodarczy Wykonawca jest zobowiązany. Jednocześnie uwzględnienie w Umowie klauzuli waloryzacyjnej jest zgodne z koncepcją prezentowaną przez Ministerstwo Rozwoju i Technologii, w którym toczą się prace nad nowelizacją Prawa zamówień publicznych uzupełniającą istniejące regulacje o przepisy gwarantujące możliwość zmian umowy w obecnej sytuacji rynkowej.*

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisów waloryzacyjnych i** zmienia treść zapisu § 3 w projekcie umowy 4 oraz w projekcie umowy 4a w poniższy sposób:

1. Łączna wartość umowy na dzień zawarcia umowy (zgodnie z Załącznikiem Nr 1 do SIWZ) wynosi:

netto: **……………………** zł (słownie: …………………………..)

 podatek VAT w % 8 (kwota) – …………….. zł

brutto: ………………….zł (słownie: ………………………….. )

 2. Wartość przedmiotu zamówienia zawiera wszystkie składniki, które wpływają na jej wartość netto, czyli wartość pomniejszoną tylko o podatek VAT.

 3. Zamawiający zastrzega sobie realizowanie umowy do wysokości środków ujętych w planie finansowym na dany rok.

4. Strony zobowiązują się dokonać aneksem zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 436 pkt. 4 lit. b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku ( Dz. U. z 2021 roku, poz. 1129) Prawo zamówień publicznych, tj. zmiany:

1) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,

2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,

3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,

 - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania umowy przez wykonawcę.

5. Zmiany o których mowa w ust. 4 dopuszczone będą wyłącznie pod warunkiem złożenia wniosku przez Wykonawcę i jego akceptacji przez drugą Stronę.

 6. Zmiany treści umowy obowiązują od daty określonej w aneksie.

7. Ponadto strony dokonają w formie pisemnego aneksu zmiany wynagrodzenia zgodnie z art. 439 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Ustalone wynagrodzenie będzie waloryzowane jednokrotnie o wartość wskaźnika wzrostu cen towarów i usług, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Zwaloryzowana stawka wynagrodzenia znajduje zastosowanie począwszy od kolejnego miesiąca kalendarzowego, następującego po miesiącu, w którym opublikowano stosowny Komunikat Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego za rok 2023. Wykonawca winien złożyć do Zamawiającego wniosek w powyższym zakresie do końca I kwartału 2024 roku, z tym że zmiana wynagrodzenia nastąpi począwszy od 1 kwietnia 2024 roku.

8. Wykonawca nie będzie uprawniony do zmiany wynagrodzenia jeżeli wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, o którym mowa w ust. 7 powyżej nie przekroczy 3%.

9. Zamawiający wskazuje, że maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia, o których mowa w ust. 7 wynosi 6% wartości wynagrodzenia brutto, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy.

10. Zgodnie z ustawą z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2020 roku, poz. 1666) Wykonawca może przekazać fakturę Zmawiającemu w formie elektronicznej przy pomocy platformy: <https://brokerpefexpert.efaktura.gov.pl/zaloguj>. Korzystanie z platformy jest bezpłatne.

11.Za każdorazową dostawę części przedmiotu umowy zapłata nastąpi w terminie **60 dni** od daty dostarczenia faktury Zamawiającemu, przelewem bankowym z rachunku Zamawiającego na wskazany w fakturze rachunek Wykonawcy. Jako datę zapłaty rozumie się datę wpływu środków na rachunek Wykonawcy.

**Pyt. 14.:** par. 4 ust. 6: Czy Zamawiający wyraża zgodę zgłaszanie usterek także mailowo?
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 15.:** par. 4 ust. 7-9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "dni" na "dni robocze"?
**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pyt.16.:** par. 5 ust. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna wysokość kar umownych wynosiła 10 % wartości umowy?
**Odp.: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 17.:** par. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.’’?
**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pyt. 18:** par. 5 ust. 5: Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody”? Ewentualnie dodanie: „wyłączona jest odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu utraconych korzyści”?
**Odp.: zamawiający modyfikuje zapis par. 5 ust. 4, który otrzymuje brzmienie:** 4. Łączna wysokość kar umownych nie przekroczy wysokości 15 % wartości brutto umowy, o której mowa w § 3 ust. 1. Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy kary umowne nie pokrywają poniesionej przez Zamawiającego szkody. Jednocześnie wykreślając par 5 ust. 5.

**Pyt. 19.:** par. 7 ust. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastosowanie zamienników produktów objętych zamówieniem o takiej samej lub nie gorszej jakości w przypadku tymczasowego braku możliwości dostarczenia przez Zamawiającego produktów przewidzianych zamówieniem, z uwagi na konieczność dostosowania dokumentacji produktów do zmieniających się wymogów prawnych w związku z obowiązywaniem Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz wynikającymi z niego terminami przejściowymi, które wpływają na konieczność dostosowania dokumentacji do regulacji prawnych, na co Wykonawca nie ma bezpośredniego wpływu (dokumentacja jest przygotowywana przez podmioty trzecie wobec Wykonawcy)? W przypadku odpowiedzi negatywnej, czy Zamawiający ma inny preferowany sposób uregulowania opisanej sytuacji?

**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pyt. 20.:** par. 7 ust. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy zapisu o dopuszczalności wprowadzania zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej?

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

1.1. Zmianę przedmiotu umowy (Urządzenia lub odczynniki oraz inne materiały objęte umową) na produkty nowej generacji, o nie gorszych właściwościach niż wymagane w postępowaniu o zamówienie publiczne

1.2. zmianę sposobu konfekcjonowania;

 *Uzasadnienie: Diagnostyka laboratoryjna Naszej firmy podlega ciągłemu rozwojowi prowadząc do powstawania coraz bardziej innowacyjnych rozwiązań. Chcąc zapewnić naszym klientom dostęp do jak najnowocześniejszym systemów chcielibyśmy zaproponować możliwość zmiany pozwalającą na wymianę w trakcie trwania umowy używanego Urządzenia lub odczynników na nowe ich generacje.*

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 21.** par. 7 ust. 2 pkt d): Czy Zamawiający uznaje, że warunki trwającego zagrożenia epidemiologicznego stanowią okoliczności siły wyższej?

**Odp.: Już z treści pytania sformułowanego przez Wykonawcę wiadomo, że stan zagrożenia epidemicznego trwa obecnie, a więc jest wiadomy stronom umowy. Nie można więc uznać go a priori jako siłę wyższą, gdyż nie jest to zdarzenie, którego nie można przewidzieć. Możliwe jest natomiast, że w związku z jego istnieniem pojawią się nowe okoliczności, które przy spełnieniu pozostałych przesłanek wskazanych w §7 ust. 2 lit. d), będą skutkować uznaniem ich za siłę wyższą.**

**Pyt. 22.:** par. 8: Czy w przypadku tymczasowej niemożności dostarczenia docelowych urządzeń stanowiących przedmiot umowy Zamawiający dopuszcza możliwość tymczasowego zastosowania przez Wykonawcę zastępczego rozwiązania, pozwalającego na zapewnienie ciągłości prowadzonych badań na ekwiwalentnym poziomie, z wyłączeniem konieczności zapłaty kar umownych do czasu dostawy docelowego przedmiotu umowy? Oczywiście przy założeniu nie ponoszenia przez Zamawiającego dodatkowych kosztów z tego tytułu.
Pytanie to wynika z wywołanych przez pandemię COVID-19 ogólnoświatowych problemów dotyczących dostępności podzespołów elektronicznych i elektrotechnicznych, co skutkuje opóźnieniami w dostawach urządzeń zawierających wyżej wymienione elementy, w tym urządzeń będących przedmiotem umowy.

**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody**

**Poz. 23.:** par. 8 ust. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?
Uzasadnienie: Treść umowy łączącej wykonawcę z podwykonawca należy do sfery stosunków prawnych pomiędzy wykonawcą a podwykonawcą i reguluje prawa i obowiązki tych podmiotów. Za wykonanie umowy odpowiedzialny jest Wykonawca i brak jest uzasadnienia prawnego dla ingerencji Zamawiającego w stosunki prawne łączące Wykonawcę z podmiotami trzecimi.
**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie z §8 ust. 10. Regulacja ta wynika z art. 15r ust. 9 ustawy z 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. z 2021r. poz.2095 ze zm.). Zamawiający doprecyzowuje jedynie to postanowienia umowy i nadaje mu następujące brzmienie:**

**„10.** **Przepisy ust. 8-9 niniejszego paragrafu stosuje się do umowy zawartej między podwykonawcą a dalszym podwykonawcą.”**

**Poz. 24.:** par. 11: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?
**Odp.:** **Tak**

**Poz. 25.:** 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.
**Odp.:** **Zamawiający posiada własny wzór umowy powierzenia danych. Załączony do odpowiedzi.**

**Wykonawca 12**

Pytania do SWZ (dot. pakietu nr 2b):

**Pyt. 1.** Dot. rozdz. XI pkt 1.1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się certyfikaty kontroli jakości i odstąpi od wymogu dołączenia ich do oferty? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów. Wykonawca udostępni adres strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty.
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 2.** Dot. rozdz. XI pkt 1.1: Jeżeli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie certyfikatów kontroli jakości w języku angielskim?
**Odp.: Zamawiający wyraził zgodę.**

**Pyt. 3.** Dot. załącznika nr 2b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza o kolumnę zawierającą liczbę oferowanych opakowań oraz wyrazi zgodę na wycenę oferty według pełnych opakowań? Uzasadnienie: W ten sposób skalkulowana oferta przedstawi realne koszty jakie Zamawiający poniesie na etapie realizacji Zamówienia.

**Odp.:** **Tak Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 4.** Dot. załącznika nr 2b: Jeżeli nie, Czy Zamawiający zgodzi się na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o kolumnę z ceną netto za opakowanie, z racji tego, że na fakturze podawana jest cena netto za opakowanie?

**Odp.:** **Zamawiający wyraził zgodę.**

**Pyt. 5.** Dot. załącznika nr 2b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę by w kolumnie „\*Nazwa handlowa produktu” Wykonawca zawarł również informację o numerze katalogowym produktu? Usprawni to proces realizacji zamówień.

**Odp.: Tak.**

**Pyt. 6.** Dot. załącznika nr 2b pkt 4 i 12 oraz Wymagania dotyczące dzierżawy aparatu - zapis pod tabelą: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się instrukcje techniczne oraz karty charakterystyki w języku polskim i odstąpi od wymogu dołączenia ich do pierwszej dostawy? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów. Wykonawca udostępni adres strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty.
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 7.** Dot. załącznika nr 2b pkt 4 i 12 oraz Wymagania dotyczące dzierżawy aparatu - zapis pod tabelą: Jeżeli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę by wymagane dokumenty były dostarczone na nośniku elektronicznym? Uzasadnienie: Powyższą prośbę kierujemy w związku z dbałością o ochronę środowiska - oszczędność papieru – zgodnie z wymogami prawa Dz. U. Nr 62 poz.62 i wytycznymi wewnętrznymi obowiązującymi w naszej firmie.
**Odp.: Zamawiający wyraził zgodę**

**Pyt. 8.** Dot. załącznika nr 2b pkt 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności dla podłóż na płytach z krwią – min. 4 – 5 tygodnie, dla podłóż na płytach bez krwi oraz podłóż chromogennych – min. 4 - 8 tygodni od daty pojedynczej dostawy?

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 9.** Dot. załącznika nr 1 pkt 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii max 24 h w dni robocze.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na taki czas reakcji serwisu jedynie do Pakietu 2b zawartego w załączniku 2b-Formularz cenowy.**

**Pyt.10.** Dot. rozdz. XI pkt 1.4: Czy Zamawiający może doprecyzować co ma na myśli pod pojęciem „certyfikat walidacji”? Uzasadnienie: Na etapie składania oferty Wykonawca nie ma możliwości złożenia certyfikatu. Wykonawca może dostarczyć certyfikat z przeglądu aparatu przed dostawą, gdy już będzie znany numer seryjny przygotowanego aparatu.
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie certyfikatu przed dostawą.**

**Pyt. 11.** Dot. załącznika nr 1 pkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Zobowiązujemy się do sukcesywnych dostaw odczynników oraz materiałów zużywalnych w terminie do 72 godzin od otrzymania zgłoszenia od Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy W-MCChP w Olsztynie, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę tylko dla odczynników zawartych w Pakiecie 2b.**

**Pyt. 12.** Załącznik nr 2b do SWZ, Pakiet nr 2b: Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 opakowanie po 25 krążków, w pozycji 11 opakowanie po 50 wskaźników, a w pozycjach 38 i 39 opakowania po 100 sztuk oraz materiałów zużywalnych niezbędnych do pracy analizatora o innym konfekcjonowaniu niż 20 i 10 sztuk?

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 13.** Załącznik nr 2b do SWZ, Pakiet nr 2b: W związku z wprowadzenie karty uzupełniającej do oznaczania lekowrażliwości szczepów wielolekoopornych Gram –: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyszczególnienie jej pod pozycją 42?

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 14.** Załącznik nr 2b do SWZ, Pakiet nr 2b, Wymagania dotyczące analizatora, Punkt 23: Czy Zamawiający może określić jaki system informatyczny obowiązuje w laboratorium?

**Odp.: Proflab.**

**Pyt. 15.** Dotyczy SWZ projekt umowy: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania aparatu identyfikacji i wykonywania lekowrażliwości: „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.

**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę z zastrzeżeniem, że przypadku braku możliwości usunięcia błędów systemu zdalnie. Wykonawca zapewnia podjęcie działań zmierzających do usunięcia problemów w oprogramowaniu poprzez wizytę osobistą swoich pracowników w siedzibie Zamawiającego.**

Pytania do Umowy dostawy (Zał. nr 4):

**Pyt. 16.** §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy poprzez modyfikację postanowienia umownego w niżej zaproponowany sposób: ,,Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia na własny koszt i ryzyko w terminie do 3 dni roboczych od zgłoszenia zamówienia. Przedmiot umowy musi być dostarczany do Działu Diagnostyki Laboratoryjnej

Zamawiającego”?

**Odp.: Zamawiający modyfikuje zapis: „Zobowiązujemy się do sukcesywnych dostaw odczynników oraz materiałów zużywalnych w terminie do 72 godzin od otrzymania zgłoszenia od Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy W-MCChP w Olsztynie, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.” Zapis dotyczy tylko pakietu 2B.**

**Pyt. 17.** §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia złej jakości Wykonawca wymieni zakwestionowany przedmiot zamówienia na wolny od wad w ciągu 4 dni roboczych od dnia uwzględnienia reklamacji”?

**Odp.: Tak. Zapis dotyczy tylko pakietu 2B.**

**Pyt. 18.** §2 ust. 1 lit. d - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności dla podłóż na płytach z krwią – min. 4 – 5 tygodnie, dla podłóż na płytach bez krwi oraz podłóż chromogennych – min. 4 - 8 tygodni oraz dla pozostałych produktów 4-6 miesięcy od daty pojedynczej dostawy? Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zapis dotyczy tylko pakietu 2B.**

**Pyt. 19.** § 3 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Łączna wartość umowy na dzień zawarcia umowy (zgodnie z Załącznikiem Nr 1 do SIWZ) wynosi:

netto: …………………… zł (słownie: …………………………..)

podatek VAT w % …. (kwota) – …………….. zł

brutto: ………………….zł (słownie: ………………………….. )”?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi, niektóre z oferowanych produktów posiadają stawkę VAT w wysokości 23%.

**Odp.: Tak.**

**Pytania do Umowy dzierżawy (Zał. nr 4):**

**Pyt. 20.** §2 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć i zainstalować aparat do wykrywania ………………… w Dziale Diagnostyki Laboratoryjnej w terminie 21 dni od dnia podpisania niniejszej umowy, na własny koszt i ryzyko”? Uzasadnienie: Z uwagi na konieczność sprowadzenia analizatora z zagranicy bezpośrednio od producenta oraz mając na uwadze skomplikowane procedury z tym związane, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy analizatora z dotychczasowych siedmiu dni do trzech tygodni.
**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę. **Zapis dotyczy pakietu 2B.**

**Pyt. 21.** §2 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Zamówienia na dostawy składane będą w formie pisemnej lub e-mailem na adres: ……...”?

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

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę**

**Pyt. 22.** §4 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Serwis zobowiązany jest przystąpić do naprawy nie później niż w ciągu 24 h w dni robocze od momentu zgłoszenia

awarii.”?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zapis dotyczy pakietu 2B.**

**Pyt. 23**. §4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Czas naprawy aparatu określonego w ust. 1 nie może przekroczyć 4 dni roboczych, z zastrzeżeniem § 5 ust. 3”?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zapis dotyczy pakietu 2B.**

**Pyt. 24.** §4 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku gdy przewidywany czas koniecznej naprawy przekracza 4 dni robocze Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego dostarczenia i zainstalowania na czas naprawy aparatu zastępczego, spełniającego wymagania graniczne zawarte w Załączniku nr 2 do SWZ. Koszty wynikłe z tego tytułu obciążają Wykonawcę”?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zapis dotyczy pakietu 2B.**

**Pyt. 25.** §5 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia złej jakości Wykonawca wymieni zakwestionowany przedmiot zamówienia na wolny od wad w ciągu 4 dni roboczych od dnia uwzględnienia reklamacji”?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zapis dotyczy pakietu 2B.**

**Pyt. 26.** §5 ust. 2 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,za zwłokę w terminie realizacji zamówienia, określonym w §2 ust. 2 umowy, w wysokości 5% wartości miesięcznego czynszu dzierżawnego netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 27.** §5 ust. 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 2 % wartości zamówionej dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji zamówienia, określonym w §2 ust. 8 umowy?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 28.** §5 ust. 2 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5 % wartości miesięcznego czynszu dzierżawnego netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia następnego po terminie określonym w § 4 ust. 7 za zwłokę w terminie reakcji serwisowej?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 29.** §2 ust. 1 lit. e – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „posiada okres przydatności do użycia nie krótszy niż 4-6 miesięcy od daty dostawy (dotyczy odczynników i materiałów zużywalnych).”

**Odp.: Tak.** **Zapis dotyczy tylko pakietu 2B.**

**Wykonawca 13**

I. Dotyczy SWZ, Rozdział XI Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 1.1.:

**Pyt. 1.:** Prosimy o potwierdzenie czy jako dokumenty potwierdzające jakość wyrobów

Zamawiający uzna ulotki odczynnikowe oraz opis oferowanego sprzętu potwierdzający

parametry wymagane, opisane w formularzu cenowym – załączniku nr 2a do SWZ.

**Odp.: Tak.**

II. Dotyczy SWZ, Rozdział XI Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 1.2.:

**Pyt. 2.:** Uprzejmie prosimy o zaktualizowanie podstawy prawnej na: „ustawa z dnia 7 kwietnia

2022 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 roku, poz. 974)”.Prosimy o tożsamą modyfikację również w załączniku nr 7 do SWZ oraz we wzorze umowy – załącznik nr 4a do SWZ §2 ust. 1 lit. f).

**Odp.: Zamawiający zaktualizuje podstawę prawną.**

III. Dotyczy SWZ, Rozdział XI Przedmiotowe środki dowodowe, pkt 1.4.:

**Pyt. 3.:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od tego wymogu na etapie składania

ofert. Aktualny certyfikat walidacji analizatora może zostać wystawiony dopiero po instalacji

analizatora przez uprawnionego inżyniera dokonującego instalacji sprzętu.

**Odp.: zamawiający wyraża zgodę.**

IV. Dotyczy Formularz cenowy – zał. nr 2a do SWZ – Pakiet nr 1a:

**Pyt. 4.:** Uprzejmie prosimy o możliwość podania w kolumnie „Wielkość opakowań oferowanych

oznaczeń (ilość oznaczeń w opakowaniu)” jedynie wielkości opakowania dla każdego

oferowanego odczynnika/ kontroli/ materiału zużywalnego niezbędnego do wykonania

deklarowanej ilości oznaczeń.
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

V. Dotyczy Umowy:

**Pyt. 5.** Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej

kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą

reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie,

właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną

(na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?
**Odp.: Tak.**

VI. Dotyczy Projektu Umowy, Załącznik nr 4a do SWZ:

§1 ust. 2:

**Pyt. 6.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wskazanego zapisu, w sytuacji, gdy

Wykonawca przenosi na siebie obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianych urządzeń? Jeżeli tak proponujemy zapis:„ Obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianego urządzenia od wszystkich ryzyk leży po stronie Wydzierżawiającego (Wykonawcy).”

**Odp.: Tak.**

§2 ust. 1 lit. e):

**Pyt. 7.** Uprzejmie prosimy o dookreślenie poprzez dodanie: „W przypadku produktów, dla których producent określił krótszy termin przydatności niż 6 miesięcy, minimalne terminy ważności zgodne z formularzem cenowym zawartym w SWZ”

**Odp.** **Zamawiający wyraża zgodę.**

§2 ust. 8:

**Pyt. 8.:** Prosimy o doprecyzowanie terminu dostawy na 48 godzin w dni robocze.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

§3 ust. 1 lit. a):

**Pyt. 9.:** Uprzejmie prosimy o usunięcie wyrażenia: „aparat do wykrywania gruźlicy latentnej z

krwi TB IGRA”, gdyż nie dotyczy każdego pakietu.

**Odp.: Umowa została zmodyfikowana poprzez wykreślenie ww. zapisu.**

§3 ust. 7:

**Pyt. 10.:** Prosimy o zastąpienie płatności czynszu zamiast kwartalnie na miesięcznie oraz

modyfikację zapisu na: „Czynsz dzierżawny płatny będzie raz w miesiącu w wysokości 1/36 (24) kwoty

określonej w ust. 1 lit. a), w terminie 60 dni od wystawienia przez Wykonawcę faktury.

Faktura będzie wystawiana z dołu, na koniec miesiąca.” Warto pamiętać, że nadmierne wydłużanie terminów płatności jest kosztowne. Rozlicznie kwartalne wydłuża termin płatności do 90 dni.

Z uwagi na zmianę przepisów na podstawie ustawy dotyczącej zatorów płatniczych,

wykorzystywanie przewagi kontraktowej jest niebezpieczne.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

§4 ust. 7, 8 i 9 w związku z §5 ust. 3:

**Pyt. 11.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu reakcji serwisu oraz

naprawy poprzez dodanie zapisu „w dni robocze, tj. dni od poniedziałku do piątku z

wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (w rozumieniu Ustawy z dnia 18

stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy).”?

**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, serwis musi być zabezpieczony również w dni wolne.**

§4 ust. 11:

**Pyt. 12.:** Uprzejmie prosimy o dodanie zastrzeżenia:

„ale serwis urządzeń może być realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne

połączenie VPN i/lub poprzez połączenie szyfrowane zgodne z normą ISO 27001

(TeamViewer) w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu”.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę z zastrzeżeniem, że przypadku braku możliwości usunięcia błędów systemu zdalnie. Wykonawca zapewnia podjęcie działań zmierzających do usunięcia problemów w oprogramowaniu poprzez wizytę osobistą swoich pracowników w siedzibie Zamawiającego.**.

§5 ust. 2 lit. d):

**Pyt. 13.:** Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w

brzmieniu:„nie dotyczy okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar

ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do

powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości

zaległych należności”.

Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 3)

Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.

**Odp.: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

VII. Dotyczy Projektu Umowy, Załącznik nr 4a do SWZ:

**Pyt. 14.:** Celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony dot. ochrony

danych osobowych, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia

przetwarzania danych osobowych.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji

serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas

potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

**Odp.: Zamawiający załącza do odpowiedzi wzór umowy powierzenia danych.**

**Wykonawca 14**

**Pyt. nr 1**

**Dotyczy projektu umowy dzierżawy § 2 ust 2 dla pakietu 5B**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia i zainstalowania aparatu Real Time PCR do 21 dni? Do momentu dostarczenia Zamawiający będzie mógł korzystać z aparatu o numerze seryjnym 820484 znajdującego się obecnie na wyposażeniu laboratorium.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. nr 2**

**Dotyczy projektu umowy dzierżawy § 2 ust 4 dla pakietu 5B**

W związku z wymogiem dot. podłączenia analizatora do Laboratoryjnego Systemu informatycznego czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację formularza cenowego (II. Analizator Dzierżawa analizatora z drukarka i czytnikiem kodów) i dodanie pozycji celem wyceny ww. Podłączenia?

**Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.**

**Wykonawca 15**

*Pakiet nr 6a: Dostawa odczynników i sprzętu do badań immunologii transfuzjologicznej- dzierżawa 3 lata*

**Pyt. 1.** Prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu 6a Zamawiający odpuści analizator używany (r. prod. 2013) po pełnym przeglądzie wykonanym przez autoryzowany serwis producenta w roku 2022, przy zagwarantowaniu jego pełnej sprawności oraz nieodpłatnego autoryzowanego serwisu w całym okresie obowiązywania umowy?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 2.:** Prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu 6a pkt. 43 „Warunki graniczne… „ Zamawiający ma na myśli optyczny (bezkontaktowy) system rozpoznawania powszechnienie stosowych w serologii probówek z nietransparentnymi (nieprzezroczystymi) korkami i innych odczynników?

**Odp.: Tak**

**Pyt. 3.:** Dla pakietu 6a prosimy o wydłużenie terminu dostawy analizatora do 30 dni co podyktowane jest ogólnoświatowym zaburzeniem  łańcucha dostaw?

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pyt. 4.** Prosimy o potwierdzenie, że w pakiecie 6a wymóg z pkt. 35 z uwagi na jego zdublowanie z pkt. 44 znalazł się omyłkowo i należy go wykreślić?

**Odp.: Zamawiający potwierdza.**

**Pyt. 5.:** Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotranasfuzjologicznej (m. in. krwinki wzorcowe) dla pakietu 6a Zamawiający dopuści możliwość dostaw całego asortymentu zgodnie z harmonogramem dostaw na dany rok?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale wymaga wysłania odczynników w sytuacjach pilnych.**

**Pyt. 6.:** Prosimy o potwierdzenie, że wyspecyfikowane w pakiecie 6a ilości badań uwzględniają ilości badań przeznaczone na kontrolę codzienną czy należy je doliczyć?

**Odp.: Zamawiający potwierdza doliczenie kontroli codziennej.**

**Pyt. 7.:** Prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu 6a Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów do zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości 4x w roku potwierdzonej certyfikatem?

**Odp.: Zamawiający wymaga.**

**Pyt. 8.:** Prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu 6a Zamawiający wymaga również wyceny jednorazowych bezpiecznych nakłuwaczy do pobierania krwi z drenów (pilotek)?

**Odp.: Zamawiający nie wymaga.**

**Pyt. 9.:** Prosimy o potwierdzenie, że wyspecyfikowana ilość 3000 badań prób zgodności w pakiecie 6a to liczba biorców (pacjentów), a liczba właściwych prób zgodności to 6000?

**Odp.: Zamawiający potwierdza.**