



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GLÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20
CENTRALA 599-10-00	FAX 599-15-02

Warszawa, 02.01.2017r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę podłoży mikrobiologicznych do diagnostyki mikrobiologicznej krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą analizatora**

Postępowanie znak DZP/270/172/16

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

(§ 23 ust. 4 pkt a) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź:

Zgodnie z §23 ust.4 pkt. a) projektu umowy.

Pytanie 2

(§ 23 ust. 4 pkt a) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

(§ 14 ust. 4) Czy Zamawiający wykreśli zapis: "(...), nie mniej niż 500 zł za każde zdarzenie"?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

(§...ust...pkt...) Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 10% wartości netto miesięcznego czynszu dzierżawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

(§ 14 ust 1, 2 oraz 4) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź:

Tak. W związku z powyższym Zamawiający dodaje w §14 projektu umowy ust.16 o następującym brzmieniu:

„16. Suma kar umownych, o których mowa w ust.1, 2 oraz 4 nie może przekroczyć 10% wartości netto umowy”.

Pytanie 6

(§ 11 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

(§ 4 ust 1 pkt 1-8) Czy Zamawiający dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej na żądanie Zamawiającego (wg § 4 ust 1 pkt 1-8) w formie elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści taką możliwość dla dokumentów określonych w §4 ust.1-6.

Pytanie 8

(§ 1 ust. 2) Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje §1 ust.2 projektu umowy w sposób następujący: „Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednakże zmniejszenie ilości asortymentu nie będzie przekraczało 30% wartości umowy”.

Pytanie 9

(§ 9 ust. 6 oraz § 13 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku awarii oraz reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji.

Pytanie 10

(§ 9 ust. 1) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? W naszej opinii to po stronie Zamawiającego powinno leżeć ubezpieczenie aparatu, ponieważ Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu, że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na spółkę Argenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

(§ 9 ust. 1) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o odpowiedzialności Zamawiającego za wszelkie uszkodzenia wynikające z nieprawidłowego użytkowania aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12

(§ 9 ust. 7 oraz 8) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie szybkości reakcji na zgłoszenie o awarii na min. 3 dni robocze?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 13

(§ 9 ust. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zgłoszenie awarii przez 5 dni w tygodniu **w dni robocze**?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 14

(§ 9 ust. 7) Czy Zamawiający dopuści możliwość konsultacji telefonicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. W związku z powyższym **§9 ust.7** otrzymuje brzmienie: „W przypadku awarii nie wymagającej wymiany części Wykonawca jest zobowiązany usunąć usterkę w terminie max.24 godzin od chwili zgłoszenia. Dopuszcza się możliwość konsultacji telefonicznych.”

Pytanie 15

(§ 9 ust. 9) Czy Zamawiający dopuści pokrywanie tylko różnicy kosztów badań w przypadku konieczności ich wykonywania u innego świadczeniodawcy, w sytuacji przedłużającej się naprawy aparatów i braku możliwości wstawienia aparatu zastępczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 16

(§ 5 ust. 2) Czy Zamawiający może określić maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa maksymalnego czasu aneksowania umowy, ponieważ ewentualne jej przedłużenie następuje zawsze za zgodą obu stron umowy.

Pytanie 17

dot. załącznika nr 2. Czy Zamawiający w przypadku podłoży w pozycji nr 5 FORMULARZA CENOWEGO i zgodnie z wymaganiami opisanymi w pkt. 1.6. PARAMETRU OPISUJĄCEGO PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA wymaga, aby dostępne podłoża dostosowane do badania małej objętości próbki umożliwiały wykonanie badania z małej ilości materiału (jak wskazuje Zamawiający już od 0,5 ml) zarówno z krwi jak i płynów ustrojowych, co ma szczególne znaczenie w przypadku sepsy meningokokowej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 18

dot. załącznika nr 2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość rozszerzenia tabelki FORMULARZA CENOWEGO o pozycję nr 8 w celu wyceny certyfikowanego suplementu wzbogacającego podłoża do posiewu niewielkiej objętości krwi poniżej 0,5 ml oraz płynów ustrojowych.

W przypadku objętości materiału pobranego – krew na poziomie poniżej 0,5 ml lub płyn ustrojowy, wysoce rekomendowane jest zastosowanie odpowiedniego certyfikowanego IVD suplementu wzbogacających podłoża z próbką materiału klinicznego i umożliwiającego szybszy wzrost drobnoustrojów wymagających.

Tym samym prosimy Zamawiającego o podanie przybliżonej ilości oznaczeń (np. 100 oznaczeń), która może wymagać wzbogacenia certyfikowanym IVD suplementem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji formularza cenowego w powyższym zakresie celem dokonania prawidłowej wyceny przedmiotu zamówienia. Jednocześnie Zamawiający określa 100 oznaczeń jako przybliżoną ilość.

Pytanie 19

dot. załącznika nr 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy poprzez sformułowanie w „PARAMETRACH OPISUJĄCYCH PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA” w punkcie nr 1.10.: „Butelki dostosowane do pobierania systemem próżniowym bezpośrednio z naczyń krwionośnego”, Zamawiający wymaga zaoferowania butelek, których szyjki są kompatybilne pod względem długości oraz średnicy z rutynowo stosowanymi uchwytami do systemów próżniowych pobierania krwi dostępnych na rynku polskim (standardowy uchwyt na próbki do badań analitycznych o średnicy 16 mm oraz igła motylkowa z wężykiem).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga od dostawcy potwierdzenia faktu możliwości pobierania próbek systemem próżniowym. Jeżeli oferowane przez producenta rozwiązanie techniczne wymaga zastosowania dodatkowych wyrobów do spełnienia tego warunku, materiały te należy uwzględnić na formularzu

cenowym. Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji formularza cenowego w powyższym zakresie, celem dokonania prawidłowej wyceny przedmiotu zamówienia.

Pytanie 20

dot. załącznika nr 2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane podłoża do posiewów krwi oraz płynów ustrojowych drobnoustrojów pozycji 1, 2 oraz 5 FORMULARZA CENOWEGO zawierały specjalne substancje (inhibitory) zawarte w podłożu inaktywujące antybiotyki obecne w krwi pacjentów poddanych diagnozie oraz leczeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podłoży z inhibitorami antybiotyków do badań w warunkach tlenowych, beztlenowych i dostosowanych do badania małej objętości próbek.

Pytanie 21

dot. załącznika nr 2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie, czy poprzez sformułowanie w punkcie nr 2.15. „PARAMETRÓW OPISUJĄCYCH PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA”, Zamawiający ma na myśli „Wyposażenie w moduł transmisji dwukierunkowej umożliwiający współpracę z LIS” czy jednocześnie wymaga wpięcia w sieć informatyczną w Zakładzie Mikrobiologii? Jeżeli analizator ma być wpięty w sieć LIS prosimy o podanie nazwy systemu informatycznego oraz nazwę firmy i osoby kontaktowej w celu dokonania prawidłowej wyceny kosztów podłączenia analizatora do sieci informatycznej i zrealizowania integracji z systemem LIS.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podłączenia analizatora do systemu Pro MIC Marcin Bogucki (bogucki.marcin@gmail.com).

Pytanie 22

dotyczy wzoru umowy: W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź:

Zamawiający określa ilość przedmiotu zamówienia oraz czas trwania umowy w Rozdz. IV SIWZ. Zamówienia będą realizowane sukcesywnie, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego. Zamawiający nie jest w stanie określić w jakich cyklach będą dokonywane zamówienia ze względu na specyfikę pracy szpitala.

Pytanie 23

dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 2: Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższą modyfikację: "Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, **jednakże zmniejszenie ilości asortymentu nie będzie przekraczało 30 % wartości umowy.**"

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 8.

Pytanie 24

dotyczy wzoru umowy w § 13 ust. 1: Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu wymiany wadliwego towaru do 7 - 14 dni. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać

zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni roboczych jest trudna do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §13 ust.1 w sposób następujący: „*W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy, określonego w §1 ust.1 pkt 1) na wolny od wad - w terminie 5 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego. Dopuszcza się składanie reklamacji za pośrednictwem e-maila.*”

Pytanie 25

dotyczy wzoru umowy w § 18 ust. 1: Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wyłączenia zakazu cesji wierzytelności oraz ustanawia ich przedmiotem poręczenia przez Wykonawcę bez zgody właściwego organu, a w konsekwencji wyrazi zgodę na ich dokonanie?

W tym miejscu należy wskazać, że ograniczenie możliwości dokonania cesji wierzytelności z tytułu wynagrodzenia na rzecz instytucji finansowych może w znacznym zakresie utrudnić finansowanie realizacji zamówienia, co spowoduje konieczność zwiększenia wartości oferty Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

dotyczy wzoru umowy w § 18 ust. 2 :

Zwracamy się z prośbą o dodanie do §18 wzoru umowy poniższego zapisu z jednoczesnym wykreśleniem ust. 2:

„Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Jednocześnie podkreślamy, że uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie wadium w formie gwarancji jedną przesyłką kurierską z ofertą – w osobnej kopercie która będzie oznakowana „Dział Zamówień Publicznych pok. nr 20”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również taką możliwość.

Pytanie 28

Dot. Załącznika nr 2 – Formularz Cenowy. Zamawiający wymaga dostarczenia podłoży do hodowli krwi i płynów ustrojowych, czy zatem Zamawiający wymaga potwierdzenia tego wymogu zapisami znajdującymi się w instrukcji producenta i dołączenia jej do oferty?

Mając powyższe na uwadze, w ramach procedury oceny zgodności, każdy wytwórca jest zobowiązany m.in. do przygotowania dokumentacji technicznej, która musi umożliwiać zgodność wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro z odnoszonymi się do niego wymaganiami.

W skład dokumentacji technicznej wchodzi także instrukcja używania, dlatego musi odpowiadać pod względem treści parametrom poddanym ocenie zgodności.

Jednocześnie Ustawa o Wyrobach Medycznych w art. 8 i art. 92 wprost zabrania dystrybuowania, dostarczania i udostępniania wyrobów, których instrukcje używania mogą wprowadzać w błąd co do właściwości i działania wyrobu przez przypisanie wyrobowi właściwości, funkcji i działań, których nie posiada, bądź sugerowanie zastosowania lub właściwości wyrobu innych niż deklarowane przy wykonaniu oceny zgodności, jak również rozpowszechniania materiałów promocyjnych, prezentacji i informacji o wyrobach, które wprowadzałyby w błąd w opisany sposób.

Zatem zgodnie z literą prawa, żadne inne materiały oraz informacje nie mające pokrycia w instrukcji technicznej producenta nie zasługują na uwzględnienie, a przyjęcie zaproponowanego w powyższej formie brzmienia wymogu pozwoli Zamawiającemu zastosować się wprost do art. 90 ust. 1 U.W.M.

który stanowi, że użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania, a co za tym idzie będziecie Państwo działali zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 29

Dot. parametrów opisanych w przedmiocie zamówienia w pkt.1.7 oraz tabeli asortymentowej w pkt.6. Czy Zamawiający odstąpi od konieczności złożenia oferty na podłoża do hodowli grzybów, w przypadku gdy wykonawca posiada podłoża do hodowli grzybów i bakterii jednocześnie? (zapis znajdujący się w instrukcji producenta). Takie rozwiązanie pozwoli nie narażać pacjentów na pobieranie dodatkowej ilości materiału klinicznego oraz pozwoli na oszczędności wynikające z braku konieczności zakupu butelek jedynie do grzybów. W przeciwnym razie Zamawiający jednoznacznie wskazuje na jednego tylko producenta BD i tylko jemu zezwala na złożenie ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na podłoża do hodowli grzybów i drobnoustrojów jednocześnie. Zamawiający wymaga od Wykonawcy potwierdzenia faktu możliwości wyhodowania drobnoustrojów tlenowych, beztlenowych i grzybów. W przypadku, gdy nie istnieje rozwiązanie dedykowane wyłącznie do hodowli grzybów w tabeli należy wyspecyfikować podłoża umożliwiające hodowlę grzybów z materiałów klinicznych od pacjentów w trakcie antybiotykoterapii. Jednocześnie ze względu na potrzebę prowadzenia rozszerzonej diagnostyki w kierunku fungemii u pacjentów z grup ryzyka Zamawiający określił parametry oceniane dla produktów, które według danych naukowych umożliwiają zapewnienie lepszej jakości badań w kierunku grzybów.

Zamawiający dopuszcza modyfikację formularza cenowego w w/w zakresie, celem dokonania prawidłowej wyceny przedmiotu zamówienia.

Pytanie 30

Dot. parametrów wymaganych pkt. 2.8 i 2.15. Czy Zamawiający może określić jaki program LIS obecnie jest używany w Państwa laboratorium? Ta informacja jest niezbędna do prawidłowego oszacowania wartości i oferty.

Odpowiedź:

Wymagane jest podłączenie analizatora do systemu Pro MIC Marcin Bogucki (bogucki.marcin@gmail.com).

Pytanie 31

Dot. parametrów ocenianych pkt. 2.3. Czy Zamawiający może dokładnie opisać na czym ma polegać zdalne powiadamianie o komunikatach alarmowych? I na jakiej zasadzie będzie przyznawał punkty za spełnienie tego warunku?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ Zamawiający przyzna punkty za potwierdzenie faktu istnienia funkcjonalności/rozwiązania technicznego oferowanego systemu, które umożliwia przekazanie sygnału/informacji o próbkach dodatnich do pomieszczenia w obrębie Zakładu Mikrobiologii oddalonego od pokoju aparaturowego, w którym posadowiono system do diagnostyki krwi.

Pytanie 32

Dot. parametrów wymaganych pkt. 1.7 oraz parametrów ocenianych pkt.1.2. Czy nie zaszła oczywista pomyłka ponieważ w parametrach wymaganych Zamawiający wymaga dostarczenia podłoży selektywnych do hodowli grzybów, a w parametrach ocenianych poddaje ten sam opis punktacji? Prosimy o zweryfikowanie tych parametrów.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 29.

Pytanie 33

Dot. pkt. 1.4. Czy Zamawiający może wyjaśnić parametr oceniany dotyczący najdłuższego czasu przechowywania butelek z materiałem klinicznym poza analizatorem, dając temu punktowi najwyższą wagę? Badanie krwi jest badaniem pilnym, zatem należy koniecznie i niezwłocznie dostarczyć badaną próbę do laboratorium oraz wstawić ją do analizatora. Przechowywanie prób z materiałem klinicznym poza aparatem, nie ma żadnego uzasadnienia diagnostycznego, ponieważ brak wyniku badania i przechowywanie próby poza aparatem uniemożliwia wdrożenie celowanej antybiotykoterapii i może skutkować śmiercią pacjentów z powodu SEPSY.

Odpowiedź:

Zamawiający stosuje standardy postępowania diagnostyczno-terapeutycznego w przypadkach podejrzenia sepsy. Wiedza na temat dopuszczalnego przez producenta czasu przebywania próbki poza analizatorem, który umożliwi uzyskanie poprawnego wyniku jest jednym z podstawowych parametrów charakteryzujących metodę badawczą, na podstawie którego Laboratorium Badawcze opracowuje własne procedury pobierania, przechowywania i transportowania materiałów do badań mikrobiologicznych. Wymóg opracowania takich instrukcji określa Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U. 2009 nr 22 poz. 128).

Zapisy dotyczące pkt. 1.4 SIWZ wynikają również z potrzeby zapewnienia możliwości wykonania badania "Krew na posiew" na zlecenie kontrahentów zewnętrznych oraz korespondują z zapisami §9 umowy, dotyczącego awarii i możliwości zlecenia badań innemu wykonawcy. Uwzględniając własne potrzeby Zamawiający uznał za bardzo ważny parametr dotyczący najdłuższego czasu przechowywania butelek z materiałem klinicznym, który umożliwiłby jednocześnie uzyskanie poprawnego wyniku badania. Sytuacja, w której każdą z ok. 50 próbek pobieranych w ciągu przeciętnego dnia pracy u Zamawiającego należałoby przewozić indywidualnie transportem medycznym, byłaby trudna do rozwiązania ze względów logistycznych i finansowych.

Pytanie 34

Pytanie do umowy (XII). §9 ust.7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35

Pytanie do umowy (XII). §9 ust.8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 36

Pytanie do umowy (XII). §9 ust.9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku braku możliwości wykonania oznaczeń w terminie dłuższym niż 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii, Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy zleci wykonywanie badań innemu ośrodkowi. Wykonawca umowy pokryje różnicę ceny wynikającej z wykonania badań w innym ośrodku a ceną oznaczenia wynikającą z umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 37

Pytanie do umowy (XII). §13 ust.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 24.

Pytanie 38

Pytanie do umowy (XII). §14 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej i ustalenie jej wysokości na poziomie 0,1% wartości zamówionego a nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego towaru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39

Pytanie do umowy (XII). §14 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 40

Pytanie do umowy (XII). §15 ust. 1 pkt 1.1. – Czy Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie, iż chodzi o różnicę w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy a ceną oznaczenia przez podmiot trzeci?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41

Czy Zamawiający przewiduje wprowadzenie zapisów do umowy, regulujących kwestię powierzenia przetwarzania danych osobowych, w związku z wymogiem podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej?

Uzasadnienie: W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej, w której znajdują się dane osobowe, prosimy o doprecyzowanie ww. kwestii.

Jednym z wymagań wynikających z ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych jest konieczność wprowadzenia zapisów do umowy głównej bądź zawarcia odrębnej umowy regulującej kwestię powierzenia przetwarzania danych w rozumieniu art. 31 ustawy o ochronie danych osobowych. Zgodnie z cytowanym przepisem Administrator danych (Zamawiający) może powierzyć innemu podmiotowi przetwarzanie danych osobowych. W takim przypadku warto zaznaczyć, iż to do obowiązków administratora danych należy zawarcie komentowanej umowy, w przypadku kiedy powierza przetwarzanie danych innemu podmiotowi. W przypadku braku umowy powierzenia administrator danych może się narazić na zarzut przekazania danych osobie nieuprawnionej i odpowiedzialność karną z art 51 oraz 52 ustawy o ochronie danych osobowych.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje projekt umowy w sposób następujący:

§7 ust.3 otrzymuje brzmienie: „Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia, zamontowania, uruchomienia i podłączenia przedmiotu dzierżawy do szpitalnej sieci laboratoryjnej w siedzibie Zamawiającego oraz do przeszkolenia personelu w zakresie obsługi i eksploatacji, w terminie od daty zawarcia umowy. Odbiór dzierżawionych urządzeń zostanie potwierdzony protokołem odbioru.”

§14 ust.6 otrzymuje brzmienie: „Zamawiający oświadcza, że Wykonawca może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i w celu określonym §7 ust. 3 oraz §9.ust. 4 niniejszej umowy.”

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie i przetwarzanie danych osobowych przez pracowników wykonujących podłączenie analizatora do systemu LIS (szpitalnej sieci laboratoryjnej) przy zachowaniu wymogów określonych w ustawie dot. przetwarzania danych osobowych i zamieści stosowny do tego zapis w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje projekt umowy w sposób następujący:

§9 ust.4 otrzymuje brzmienie: „Przez cały okres trwania umowy Wykonawca lub autoryzowany przez Wykonawcę serwis zobowiązany jest w ramach umowy do naprawy urządzeń wraz z dostawą części niezbędnych do wykonania napraw, aktualizacji bazy danych/oprogramowania i przeglądów dzierżawionego urządzenia oraz do weryfikacji prawidłowości przepływu danych między systemem szpitalnym, a dzierżawionym urządzeniem.”

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem,
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Beata Kierzkowska