



Tychy, 16.04.2018r.

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na „Dostawę odczynników, testów, kalibratorów, materiałów kontrolnych i materiałów eksploatacyjnych wraz z dzierżawą aparatów do Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Mikrobiologicznej” (nr sprawy: 13/18/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Zestaw pytań nr 1**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy Pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuszcza analizator bez automatycznego określania barwy moczu, w którym informacja o barwie i przejrzystości badanej próbki moczu jest wprowadzana do analizatora za pomocą skanera kodów kreskowych i specjalnej karty kodów z pre-definiowanymi kolorami i rodzajami przejrzystości ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga takiego analizatora.

**Zestaw pytań nr 2**

**Zapytania w zakresie pakietu nr 12:**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu testów paskowych typu Westernblot do wykrywania zakażeń WZW E i utworzenie z tych pozycji oddzielnego pakietu? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu.

**MEGREZ Sp. z o.o.**

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 69 027 850,00 zł



### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki wymagając obu koniugatów do zestawów w klasie IgG?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż popełnił błąd, w załączniku nr 1 do SIWZ – formularzu asortymentowo – cenowym powinno być:

**Koniugat IgM – 6 opakowań**

**Koniugat IgG – 6 opakowań**

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do diagnostyki Borrelia opartych na rekombinowanych antygenach o składzie:

- W klasie IgG: rekombinowane (VlsE Borrelia burgdorferi, VlsE B. garinii, VlsE B. afzelii, lipidy charakterystyczne dla fazy późnej: lipid Borrelia afzelii, lipid Borrelia burgdorferi, p83, p41, p39, wysokospecyficzne dimeryczne OspC, p58, p21, p20, p19, p18)
- W klasie IgM: VlsE Borrelia burgdorferi, wysoko oczyszczona rekombinowana flagelina (p41), i BmpA (p39) oraz wysoko oczyszczone rekombinowane, wysokospecyficzne dimeryczne antygeny OspC (p25) z Borrelia afzelii, Borrelia burgdorferi, Borrelia garinii i Borrelia spielmanii?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki skład antygenowy testów do diagnostyki Borrelia.

### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów, w których p18 występuje na paskach tylko klasie IgG i pochodzi z Borrelia burgdorferi sensu stricto, a białko OspC w klasie IgG z Borrelia burgdorferi sensu stricto, Borrelia afzelii oraz Borrelia garinii ? „(...)”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki skład zestawów do diagnostyki Borrelia.

### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do diagnostyki Borrelia, w których zainkubowane paski testowe są odczytywane na podstawie pomiaru intensywności wybarwionych pasm antygenowych, a nie oceniane w sposób punktowy? Wymagany przez Zamawiającego sposób oceny jest również cechą charakterystyczną testów określonego producenta, a wymóg ten w istotny sposób ogranicza ilość potencjalnych Wykonawców.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki skład zestawów do diagnostyki Borrelia.

## **Zestaw pytań nr 3**

### **Dotyczy Pakietu nr 1**

#### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczanie IgE całkowite odbywało się w części / module immunochemicznym oferowanych systemów zintegrowanych? W tabeli oferty ujęte zostaną wszystkie koszty związane w wykonaniu tych badań. Zwracamy uwagę, że Zamawiający obecnie wykonuje to badanie na części immunochemicznej

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oznaczanie wankomycyny i homocysteiny odbywało się w części/ module biochemicznym oferowanych systemów zintegrowanych ? W tabeli oferty ujęte zostaną wszystkie koszty związane w wykonaniem tych badań.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

### **Pytanie nr 3**

Prosimy o zgodę, aby wykonywanie oznaczeń parametru antygen HCV odbywało się poza oferowanym analizatorem, jako badanie zlecane na zewnątrz? Oferent zapewni na swój koszt transport materiału i oznaczanie w renomowanym i certyfikowanym laboratorium oraz przesłanie zwrotne wyników, a w tabeli oferty, dla porównywalności ofert, ujęty zostanie koszt brutto wykonania tych badań. Alternatywnie prosimy o wydzielenie tego parametru z postępowania: HCV-Ag nie został zatwierdzony do stosowania w diagnostyce zakażeń wirusem zapalenia wątroby typu C w obowiązujących rekomendacjach Polskiej Grupy Ekspertów HCV (*Diagnostyka Laboratoryjna, 2013 (49);1, 65-70*). Automatyczna metoda oznaczania HCV-Ag oferowana jest wyłącznie przez jednego Producenta, co ogranicza konkurencyjność postępowania.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, aby oznaczanie parametru antygen – HCV odbywało się jako badanie wykonywane na zewnątrz, Całkowite koszty transportu i oznaczania ponosi Oferent.

### **Pytanie nr 4**

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2 gen. czy 3 gen.?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na odczynnik do oznaczania parathormonu 2 lub 3 generacji.

### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wydajność każdej części immunochemicznej dla systemu głównego oraz systemu backup wynosiła 170 ozn./godz (czyli łącznie 340 ozn./ godz.)? Wydajność taka jest większa i przekracza łączną wydajność podaną przez Zamawiającego w p. 5 Załącznika 1A (190 + 90 ozn./godz. – czyli łącznie 280 ozn./godz.).

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga analizatora głównego w części immunochemicznej z pojedynczym układem pomiarowym o wydajności jak w SIWZ.

### **Pytanie nr 6**

Prosimy o uściślenie i wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dla części immunochemicznej systemu backup aby wydajność 90 oznaczeń na godzinę była zachowana dla wszystkich oferowanych w postępowaniu parametrów, niezależnie od typu reakcji jedno- lub dwustopniowej?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dla części immunochemicznej systemu backup wydajności min. 90 oznaczeń na godzinę dla reakcji jednostopniowej w trybie STAT.

### **Pytanie nr 7**

Prosimy o uściślenie i wyjaśnienie zapisu w p. 8 Załącznika 1A, czy Zamawiający oczekuje także aby odczynniki, kontrole, materiały eksploatacyjne używane w systemie głównym pasowały i mogły być

wykorzystane w systemie backup, co gwarantuje pełne zabezpieczenie ciągłości pracy w przypadku awarii systemu głównego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie systemu w którym temperatura chłodzenia odczynników jest zgodna z rekomendacjami i zaleceniami producenta odczynników i określona jest w instrukcji obsługi (dla części biochemicznej wynosi 5-12°C, dla części immunochemicznej ok. 20°C)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w części immunochemicznej zintegrowanego systemu immuno – biochemicznego chłodzenia odczynników w temperaturze innej niż temp. 2-12°C. Z doświadczenia Zamawiający wie, że trwałość odczynników przechowywanych w temperaturze lodówki jest dłuższa, ponad dzięki takiej temperaturze na pokładzie aparatu odczynniki mogą być używane bezpośrednio po wyjęciu z lodówki bez konieczności ich ogrzewania.

**Pytanie nr 9**

Czy ze względu na specyfikę technologii gwarantującą ultrakrótkie czasy reakcji i pomiaru (9 i 18 minut), Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie odczynników immunochemicznych płynnych i gotowych do użytku bez konieczności rekonstrukcji, dla których producent przewiduje krótki czas ogrzania do temp. pokojowej przed wstawieniem ich do analizatora? Odczynniki osiągają wymaganą temperaturę w czasie kilkunastu minut, który to czas jest i tak potrzebny na czynności przygotowawcze do rozpoczęcia oznaczeń, a więc nie wpływa to na pogorszenie jakości pracy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie takich odczynników.

**Pytanie nr 10**

Prosimy o uściślenie czy podana w tabeli nr 1 liczba oznaczeń na 3 lata uwzględnia też oznaczenia kalibracyjne?

**Odpowiedź:**

Podana w tabeli nr 1 liczba oznaczeń na 3 lata nie uwzględnia oznaczeń kalibracyjnych.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatorów, który produkowany jest przez innego producenta wyłącznie dla firmy Oferenta produkującej odczynniki, i stanowi jednolity spójny system analityczny z oferowanymi odczynnikami? Oferent gwarantuje pełną dokumentację walidacyjną oferowanych odczynników, kalibratorów i kontroli wraz z oferowanym analizatorem, wraz z deklaracjami CE. W Deklaracji CE dla analizatora umieszczone są obie firmy: producent aparatu i producent odczynników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaferowania takich analizatorów.

**Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty przy zaferowaniu w części immunochemicznej 3 odczynników dla których gwarantowana stabilność na pokładzie wynosi 14 dni a dla jednego 7 dni?

Odczynniki te mogą być przechowywane zamiennie w lodówce i na pokładzie aparatu, i wtedy ich stabilność jest dłuższa niż 21 dni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty przy zaoferowaniu testów dla oznaczeń wirusologicznych HBs i HCV, gdzie interpretacja wyników odbywa się w jednoznaczny sposób w oparciu o podaną wartość poziomu cutoff, a Producent ze względów zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa wydawanych wyników (uniknięcie wydania wyników fałszywie ujemnych) wprowadził pojęcie wartości granicznych, co potwierdzą ulotki odczynnikowe?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty przy zaoferowaniu kilku kontroli i kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji? Proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiołki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), tak przygotowana kontrola/kalibrator są już w formie płynnej i gotowej do użycia przez okres co najmniej 1 miesiąca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty w przypadku zaoferowania zestawów odczynnikowych dysponujących poniższymi zakresami liniowości, bez rozcieńczania, z informacją dodatkową o stosowanych zakresach referencyjnych dla tych testów:

- ALAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 41 U/L
- ASPAT- liniowość 5- 700 U/L przy zakresie referencyjnym do 40 U/L
- ALP- liniowość 5- 1200 U/L przy zakresie referencyjnym 26- 129 U/L
- CK- liniowość 7-2000 U/L przy zakresie referencyjnym 26- 308 U/L
- AMYL- liniowość 3- 1500 U/L przy zakresie referencyjnym 28- 100U/L dla surowicy,16- 491 U/L dla moczu
- GGTP- liniowość 3- 1200 U/L przy zakresie referencyjnym 5- 61 U/L

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 16**

Są to wartości zakresów całkowicie wystarczające dla pracy rutynowej w laboratorium. W sytuacjach jednostkowych, sporadycznie dla poziomów aktywności bardzo podwyższonych, przekraczających zakres oferowanych liniowości, możliwa jest automatyczna procedura rozcieńczenia próbki badanej w proporcji 1:10. Podawany wynik jest automatycznie i bez udziału operatora przemnażany przez faktor = 10.

**Odpowiedź:**

Z doświadczenia Zamawiający wie, że w warunkach pracy w laboratoriach szpitalnych nie są to sytuacje jednostkowe, a automatyczna procedura rozcieńczania próbki badanej w proporcji 1:10 nie zawsze jest wystarczająca do uzyskania wyniku. Stąd Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty w przypadku zaoferowania analizatora wykorzystującego wielorazowe kuwety pomiarowe zalecane do wymiany częściej niż co 3 lata wraz z dostarczeniem ich w cenie oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający oceni i przyzna punkty w przypadku zaoferowania analizatora z przewidywalnymi i określonym w instrukcjach czasami trwania oznaczenia? Dzięki temu analizator nie musi posiadać funkcji podawania czasu zakończenia oznaczenia w trakcie jego wykonywania.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oceni i nie przyzna punktów.

**Pytanie nr 19**

Pakiet nr 2 :

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy należy w ofercie uwzględnić kapilary, zatyczki oraz mieszadełka do podania próbek? Jeżeli tak to w jakich ilościach.

**Odpowiedź:**

W ofercie należy uwzględnić kapilary, zatyczki oraz mieszadełka w ilości dostosowanej do ilości wyspecyfikowanych testów.

**Pytanie nr 20**

Pakiet 3:

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek i przyzna punkty w przypadku kiedy parametr ten będzie spełniony przez paski?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 21**

Załącznik nr 1A do SIWZ Pakiet nr 1 pkt 18

Czy zamawiający zgodzi się zmienić zapis "Usuwanie awarii aparatu do 24 godz od przyjęcia zgłoszenia, jeżeli to niemożliwe - zabezpieczenie wykonywania badań w innej placówce na koszt wykonawcy" na " Usuwanie awarii aparatu do 24 godz. w dni robocze od przyjęcia zgłoszenia, jeżeli to niemożliwe - zabezpieczenie wykonywania badań w innej placówce na koszt wykonawcy"?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

**Pytanie nr 22**

Załącznik nr 1A do SIWZ Pakiet nr 2 pkt 15 , Pakiet nr 3 pkt 13 .

Czy zamawiający zgodzi się zmienić zapis : "Usuwanie awarii aparatu do 24 godz od przyjęcia zgłoszenia a w razie dłuższej niesprawności wstawienie analizatora zastępczego o takich samych parametrach na czas naprawy lub zabezpieczenie wykonywania badań w innej placówce na koszt wykonawcy" na "Usuwanie awarii aparatu do 24 godz w dni robocze od przyjęcia zgłoszenia a w razie dłuższej niesprawności wstawienie analizatora zastępczego o takich samych parametrach na czas naprawy lub zabezpieczenie wykonywania badań w innej placówce na koszt wykonawcy"?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

**Pytania do umowy:**

**Pytanie nr 23**

Par. 3 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 24**

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

**Pytanie nr 25**

Par. 4 ust. 5 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?

**Odpowiedź:**

W szkoleniu będzie uczestniczyć 10 osób.

**Pytanie nr 26**

Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze" oraz "dni" na "dni robocze"?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu.

**Pytanie nr 27**

Par. 7 ust. 1 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza drogę elektroniczną

**Pytanie nr 28**

Par. 7 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

**Pytanie nr 29**

Par. 7 ust. 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych, innych niż te opisane w Par. 9 ust. 2 pkt f umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

**Pytanie nr 30**

Par. 9 ust. 2 lit. a-c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

**Pytanie nr 31**

Par. 9 ust. 2 lit. a, c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej, a nie od wynagrodzenia za cały przedmiot umowy dot. danego pakietu?

Uzasadnienie: Zastrzeżona, we wzorze umowy kara umowna jest rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 kodeksu cywilnego. Podstawową funkcją kary umownej jest kompensacja szkody poniesionej przez Zamawiającego. Powinna ona bowiem służyć ułatwieniu dochodzenia odszkodowania, a nie prowadzić do sytuacji, w której Zamawiający wzbogaca się na niewykonaniu zobowiązania przez Wykonawcę (por. wyr. SA w Katowicach 17.12.2008 r., V ACA 483/08, OSA w Katowicach 2009, Nr 1, poz. 5). W związku z tym, w przypadku utrzymania obecnego brzmienia postanowienia umowy (niewspółmierność z ewentualną szkodą Zamawiającego) ewentualnie naliczona kara umowna zostanie uznana za rażąco wygórowaną, a w konsekwencji tego możliwe będzie jej miarkowanie, co naraża instytucję zamawiającą na nieuzyskanie zakładanego odszkodowania oraz dodatkowe koszty postępowania sądowego. Mając na względzie z jednej strony ochronę słusznego interesu Zamawiającego, a z drugiej zasadę równości stron prawa kontraktów oraz regulację art. 484 § 2 kodeksu cywilnego proponujemy, aby podstawą naliczenia kary umownej była wartość niedostarczonej w terminie dostawy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

**Pytanie nr 32**

Par. 9 ust. 2 lit. d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

**Pytanie nr 33**

Par. 9 ust. 2 lit. g Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający usunie §9 ust. 2 lit g.



#### **Pytanie nr 34**

Par. 9 ust. 3, Par. 11 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę

#### **Pytanie nr 35**

Par. 14 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- 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?

Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru. „(...)”

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych według wzoru Zamawiającego, który stanowi załącznik nr 5c do SIWZ w Rozdziale III, XVI, oraz zostanie udostępniony na stronie szpitala [www.bip.szpitalmegrez.pl](http://www.bip.szpitalmegrez.pl)

### **Zestaw pytań nr 4**

#### **Pytanie nr 1**

Rozdział VI SIWZ, pkt. 6 ppkt. b) i c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dokumenty wymienione w ppkt. b) i c) zostały przesłane Zamawiającemu w wersji elektronicznej na płycie CD lub w formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej stronie?

#### **Odpowiedź:**

Tak.

#### **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oryginał wadium wnoszonego w innej formie niż pieniądź został wysłany do Zamawiającego w odrębnej kopercie lecz w jednej przesyłce kurierskiej?

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

#### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym zapisów tylko do tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę? Tabelki z pozostałymi pakietami zostaną usunięte.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 4**

##### **Pytanie dot. pakietu nr 7, 10 i 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dokumenty (tj. instrukcja obsługi aparatu, ulotki odczynnikowe) potwierdzające, iż zaoferowany asortyment spełnia wymagania postawione przez Zamawiającego w SIWZ, zostały dostarczone w wersji elektronicznej na płycie CD?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie nr 5**

Pod tabelkami w których znajduje się opis wymaganych parametrów Zamawiający zawarł zapis: „*Każda odpowiedź TAK potwierdzona odpowiednimi dokumentami*”. Dodatkowo przy niektórych parametrach znajduje się zapis „*dołączyć opinię*” czy też „*dołączyć opis i metodykę*”. W związku z tym, iż Zamawiający stosuje tzw. procedurę odwróconą, w rozdziale VI SIWZ pkt. 6, została zawarta informacja o złożeniu m.in. materiałów informacyjnych na wezwanie Zamawiającego. Prosimy zatem o wyjaśnienie czy dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań należy dołączyć do oferty do terminu składania ofert czy też dopiero na wezwanie Zamawiającego?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż Dokumenty wskazane w załączniku nr 1A do SIWZ, które zostały potwierdzone odpowiedzią „tak” należy złożyć zgodnie z zapisami SIWZ w Rozdziale VI pkt 6 ppkt d. Ponadto Zamawiający wyjaśnia że dokumenty potwierdzające spełnianie wymagań dopiero będą składane na wezwanie Zamawiającego.

#### **Pytania dotyczące pakietu nr 7**

##### **Pytanie nr 6**

Załącznik nr 1A do SIWZ, pkt. 1 - Wymagania dotyczące gotowych podłóż, testów identyfikacyjnych i pasków do oznaczania.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie: „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty”?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu.

##### **Pytanie nr 7**

Dotyczy tabela nr 1 - Czy w pozycji 12 Zamawiający wymaga, aby odczyt odbywał się po 24 h inkubacji w warunkach beztlenowych, bez dodatkowych narzędzi (np. lamy UV)?

##### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga takiego podłoża.

##### **Pytanie nr 8**

Dotyczy tabela nr 1 - Czy Test opisany w poz. 32 ma być kompletnym zestawem do diagnostyki mykoplasmatycznych zakażeń dróg moczowo-płciowych stanowiącym połączenie wybiórczej

hodowli bulionowej z paskiem testowym zawierającym 22 oznaczenia oraz czy ma pozwalać na hodowlę, identyfikację, ocenę ilości oraz lekowrażliwości zakażeń wywołanych przez Ureaplasma spp. oraz Mycoplasma hominis jednocześnie?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga takiego zestawu.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy „Wymagania dotyczące gotowych podłoży, testów identyfikacyjnych i pasków do oznaczania MIC” -Parametry wymagane:

Czy w punkcie 1 w części b) kontrola żywności może być wyrażona wzrostem odpowiednich szczepów wzorcowych przeznaczonych do kontroli tych składników?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy „Wymagania dotyczące gotowych podłoży, testów identyfikacyjnych i pasków do oznaczania MIC” -Parametry wymagane:

Czy w punkcie 1 w części b) jednolita konsystencja, jednakowa grubość warstwy podłoża może być wyrażona poprzez wygląd podłoża zgodny z wymaganiami?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 11**

Dotyczy „Wymagania dotyczące gotowych podłoży, testów identyfikacyjnych i pasków do oznaczania MIC” -Parametry wymagane:

Czy w punkcie 1 w części c) kontrola stężenia tyminy i tymidyny może być wyrażona wzrostem odpowiednich szczepów wzorcowych przeznaczonych do kontroli tych składników?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 12**

Dotyczy „Automatyczny system do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii i grzybów” – Parametry wymagane:

Czy w punkcie 18 Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania drukarki HP LaserJet PRO 400 M401 DN? Wykonawca nie może oferować do automatycznego systemu innej drukarki, niż jest zatwierdzona w konfiguracji przez producenta aparatu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 13**

Dotyczy „Automatyczny system do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii i grzybów” – Parametry

oceniane:

Czy w pozycji 1 Zamawiający ma na myśli oddzielnie pakowane testy do oznaczania lekowrażliwości i oddzielnie do identyfikacji?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający ma na myśli oddzielnie pakowane testy do oznaczania lekowrażliwości i oddzielnie do identyfikacji.

**Pytanie nr 14**

Dotyczy „Automatyczny system do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii i grzybów” – Parametry oceniane:

Czy w pozycji 4 Zamawiający odstąpi od wymogu dotyczącego oznaczania lekowrażliwości dla daptomycyny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie odstąpi.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy „Automatyczny system do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych”

Wymagania dotyczące aparatu:

Czy w punkcie 10 Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania drukarki HP LaserJet PRO 400 M401 DN? Wykonawca nie może oferować do automatycznego systemu innej drukarki, niż jest zatwierdzona w konfiguracji przez producenta aparatu.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy „Automatyczny system do posiewu krwi i innych płynów ustrojowych”

Wymagania dotyczące podłoży:

Czy w punkcie 3 Zamawiający wymaga, aby potwierdzić możliwość preinkubacji pobieranych materiałów przed włożeniem do aparatu metodyką /instrukcją użycia dołączoną do oferty wg Rozporządzenia Ministra z dnia 2006 roku i 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (sporządzonym na podstawie m. in Dyrektywy 98/79 dotyczącej wyrobów medycznych Par.8.7 Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać punkt 6/”rodzaj próbki jakiej należy użyć oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz jeśli to niezbędne warunki przechowywania i instrukcje przygotowanie pacjenta.”?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytania dotyczące pakietu nr 11**

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 11 przedłużenie dostawy analizatora do 60 dni od daty podpisania umowy w przypadku gdy do 7 dni od daty jej zawarcia zainstalowany zostanie aparat zastępczy spełniający wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyrazi zgody.

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11 analizator o mniejszych wymiarach, co jest korzystniejsze ze względu na ograniczone wymiary boksu pomiarowego? Proponowane wymiary to ok. szerokość 80 cm x wysokość 76 cm x głębokość 76 cm

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 19**

Prosimy o korektę pomyłki: tabela 1 formularz cenowy Pakiet 11, liczba oznaczeń – 3 lata wpisany został do kolumny nr katalogowy.

**Odpowiedź:**

Tabela zostanie skorygowana.

**Pytania dotyczące projektu umowy ( załącznik nr 5)**

**Pytanie nr 20**

§4 ust. 1 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy przedmiotu dzierżawy do 21 dni?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 21**

§4 ust. 1 - Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 14 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 22**

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na reakcję serwisu do 48 godzin?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 23**

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na naprawę do 3 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 24**

§7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę formy składania zamówień z telefonicznej potwierdzanej faksem na formę pisemną, email lub fax?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację ponieważ nie jest w stanie telefonicznie ustalić tożsamości osoby upoważnionej do składania zamówień po stronie Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 25**

§7 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 26**

§7 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

**Pytanie nr 27**

§8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 28**

§8 ust. 2 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 29**

§8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany

**Pytanie nr 30**

§8 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 31**

§8 ust. 5 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 32**

§9 ust. 2 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w wysokości 0,1% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych w ramach poszczególnego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł, za każdy dzień opóźnienia”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 33**

§9 ust. 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 3%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 34**

§9 ust. 2 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „1% wartości brutto wadliwego towaru, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł, za każdy dzień opóźnienia”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 35**

§9 ust. 2 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 36**

§9 ust. 2 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od niezrealizowanej wartości umowy a nie jak dotychczas od wartości trzy letniego kontraktu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 37**

§9 ust. 2 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do dwukrotności miesięcznego wynagrodzenia brutto za dzierżawę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 38**

§9 ust. 2 lit. g – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Zestaw pytań nr 5****Pytanie nr 1**

Dotyczy „Automatyczny system do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii i grzybów” – Parametry wymagane:

Czy w punkcie 19 Zamawiający uzna za spełnienie wymogu, jeśli zostanie zaoferowana szafa chłodnicza o mniejszej od 400 l, np. od 350 l lub większej, np. do 470 l objętości? Czy ta szafa chłodnicza ma mieć przeszklone drzwi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lodówki np. ok 350l, nie musi mieć przeszklonych drzwi.

**Zestaw pytań nr 6****Dotyczy pakietu nr 1****Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników/wyrobów, dla których oferent jest jedynym wytwórcą, zgodnie z definicją zawartą w Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja

2010 r, a czynności związane z projektowaniem lub wytwarzaniem nie wykonuje samodzielnie lecz zleca je innym podmiotom?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

Dla Zamawiającego określenie Producent i Wytwórca są tożsame.

**Pytanie nr 2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie odczynników immunochemicznych, które przed wstawieniem na pokład aparatu należy:

- wymieszać przez odwrócenie buteleczki 30 razy o 180 st. by mikrocząstki, które mogły osiąść podczas transportu zostały rozproszone w roztworze
- odkorkować
- sprawdzić wizualnie odczynnik
- założyć kapturek ochronny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

Użyty w specyfikacji termin „odczynnik gotowy do natychmiastowego użycia” oznacza w rozumieniu Zamawiającego brak konieczności rekonstrukcji liofilizowanego odczynnika, zmieszania odczynnika złożonego z dwu lub więcej składników, ogrzewania odczynnika po wyjęciu z lodówki przed włożeniem na pokład analizatora. Wymienione przez Oferenta w pytaniu czynności są oczywiste i należą do podstawowych zasad tzw. „dobrej praktyki laboratoryjnej”

**Dotyczy pakietu nr 1 i 5**

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie ulotek, atestów, potwierdzających zgodność wszystkich parametrów technicznych w postaci elektronicznej (na CD?)

Uzasadnienie: każda ulotka zawiera średnio 10 stron, certyfikaty kolejne 3 – 10 stron.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 4**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 3 prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie tych dokumentów w osobnym segregatorze, podpisanych wyłącznie na pierwszej stronie.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kart charakterystyk substancji niebezpiecznych w postaci elektronicznej (na CD?)

Uzasadnienie: każda karta zawiera średnio od 15 do 55 stron.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 6**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 4 prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie tych dokumentów w osobnym segregatorze, podpisanych wyłącznie na pierwszej stronie.

**Odpowiedź:**



Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy przedmiotu dzierżawy z 7 na min. 21 dni od daty podpisania umowy.

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski.

Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby produkty uszkodzone przez personel z powodu niewłaściwej eksploatacji były wymieniane na koszt Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zestaw pytań nr 7**

**Pytanie nr 1**

**PAKIET NR 4 Odczynniki, kontrolne, kalibratory i materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą aparatu koagulologicznego:**

Czy poprzez wewnętrzny czytnik kodów kreskowych dla próbek badanych Zamawiający rozumie czytnik pozwalający na jednoczesny odczyt wszystkich próbek wstawionych do aparatu w danym nośniku (np. statywie) bez konieczności ich kolejnego, manualnego skanowania?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający tak rozumie.

**Zestaw pytań nr 8**

**Upzejmie proszę o odpowiedź na poniższe pytania dot. Pakietu nr 4:**

**Pytanie nr 1**

W związku z potrzebą wykonywania oznaczeń kontrolnych przez Zamawiającego codziennie na dwóch poziomach, czy Zamawiający dopuści materiał kontrolny stabilny 4h po otwarciu na pokładzie analizatora, z możliwością mrożenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuści takiego materiału kontrolnego.

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuszcza analizator z możliwością oznaczania poziomu fibrynogenu wyłącznie klasyczną metodą Claussa? Metoda Claussa jest jedyną wiarygodną i porównywalną metodą. Wyliczenie wartości stężenia fibrynogenu na podstawie pomiaru PT jest obarczone bardzo dużym błędem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza takiego analizatora.

### **Pytanie nr 3**

Czy w tabeli asortymentowo-cenowej do pakietu nr 4 w punkcie 3 Zamawiający miał na myśli Fibrynogen metoda Claussa?

### **Odpowiedź:**

Tak.

## **Zestaw pytań nr 9**

### **Pytanie nr 1**

#### **Dotyczy: Przedmiot zamówienia**

Pakiet 8. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznaczenia ostatniego krążka symbolem X i dopuści krążki antybiotykowe posiadające pozytywną opinię Krajowego Ośrodka ds. Lekowrażliwości z dołączeniem do oferty?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający odstąpi od tego wymogu pod warunkiem, że Wykonawca przedstawi ww. dokument zgodnie z rozdziałem VI. pkt 6.

#### **Dotyczy: Załącznik nr 5a**

### **Pytanie nr 2**

(§ 10 ust.1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

### **Pytanie nr 3**

(§ 3ust. 2) 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:**

Zamawiający dopuści taką zmianę.

### **Pytanie nr 4**

(§ 3ust. 2) 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 dopuści takiej zmiany.

### **Pytanie nr 5**

(§ 7 ust. 2 lit. a) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

### **Pytanie nr 6**

(§ 7 ust. 2 lit. a,b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

**Pytanie nr 7**

(§ 7 ust. 2 lit. a,b) Czy Zamawiający wykreśli zapis: "(...), kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia"?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany.

**Pytanie nr 8**

(§ 7 ust. 2 lit. c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie nr 9**

(§ 7 ust. 2 lit. a,b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wprowadzi proponowanej zmiany

**Zamawiający informuje, iż zmodyfikowane załączniki do SIWZ znajdują się do pobrania na stronie internetowej [www.bip.szpitalmegrez.pl](http://www.bip.szpitalmegrez.pl)**

Zamawiający informuje, iż zachodzą przesłanki opisane w art. 12a ust. 2 pkt 1 ustawy, w związku z czym ustala nowe terminy składania i otwarcia ofert oraz złożenia wadium tj.

- Oferty oraz wadium należy składać do dnia 02.05.2018r., do godziny 09:00
- Otwarcie ofert odbędzie się dnia 02.05.2018r., o godzinie 11:00

KIEROWNIK DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
RÓWNOCZEŚNIE PEŁNIĄCA OBOWIĄZKI KIEROWNKA  
DZIAŁU ORGANIZACYJNO-PRAWNEGO  
Karolina Filipowska