



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

Sosnowiec, dnia 06.02.2019r.



**SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.**

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARZY
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ BIOCHEMICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW**
Znak sprawy **ZP-2200- 2/19**

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

1. SIWZ II. 4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie z kart charakterystyk substancji niebezpiecznej na CD ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

2. SIWZ II. 4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie z kart charakterystyk substancji niebezpiecznej po podpisaniu umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

3. SIWZ III.3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu do 5 dni roboczych ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

4. SIWZ V. Część A.5 oraz SIWZ Część B.3.2 – czy metodyki (opis odczynników) należy załączyć do oferty – czy na wezwanie ?

Odpowiedź: W zakresie dokumentów określonych w SIWZ V. Część A - Dokumenty winny być złożone wraz z ofertą, a w Części B – Zamawiający wezwie Wykonawcę (jeżeli dokumenty załączone do oferty będą zawierały informacje, o których mowa w Części A – zamawiający odstąpi od wezwania).

5. SIWZ V. Część A.5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie z metodyk do odczynników na CD lub osobno zbindowane i podpisane tylko na pierwszej stronie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie metodyk do odczynników osobno zbindowanych i podpisanych tylko na jednej stronie

6. SIWZ V. Część A.6 ora SIWZ Część B.3.3 – czy dokument potwierdzający spełnianie przez oferowany w dzierżawę sprzęt, parametrów granicznych określonych przez Zamawiającego w SIWZ np. katalog producenta, opis techniczny - eksploatacyjny lub inny wiarygodny dokument (w języku polskim) należy załączyć do oferty – czy na wezwanie ?

Odpowiedź: W zakresie dokumentów określonych w SIWZ V. Część A - Dokumenty winny być złożone wraz z ofertą, a w Części B – Zamawiający wezwie Wykonawcę (jeżeli dokumenty załączone do oferty będą zawierały informacje, o których mowa w Części A – zamawiający odstąpi od wezwania).

7. SIWZ VI. 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na opis wpłaty wadium w formie gotówki : „Wadium, znak sprawy ZP-2200-2/19” ? Ze względu na ilość miejsca na druku przelewu nie ma możliwości umieszczenia tak długiego opisu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wpłatę przelewu i skrócony opis wadium: Wadium, dostawa odczynników ZP-2200-2/19”

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trzech odczynników, które przed wstawieniem na pokład analizatora wymagają połączenia płynnych podjednostek (przelanie zawartości z butelki A do butelki B)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie metodyk do odczynników osobno zbindowanych i podpisanych tylko na jednej stronie

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników do oznaczania stężenia alkoholu etylowego i prokalcytoniny wraz z kalibratorami pochodzących od innych producentów niż pozostałe odczynniki? Odczynniki posiadają zwalidowane aplikacje dedykowane do użycia na zaoferowanym analizatorze.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający oprócz białka w moczu będzie wykonywał inne badania w moczu w tym elektrolity? Jeśli tak, prosimy o podanie tych parametrów dla każdego z analizatorów oraz o podanie harmonogramu wykonywania badań kontrolnych w moczu na każdym z analizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający będzie wykonywał w moczu następujące oznaczenia: glukoza, białko, kreatynina, wapń, fosfor, kwas moczowy, amylaza, elektrolity.

Analizator Nr 1 - Kontrola jakości na dwóch poziomach codziennie będzie wykonywana dla następujących parametrów: glukoza, białko, amylaza i elektrolity. Dla pozostałych parametrów dwa razy w tygodniu.

Analizator Nr 2 - Kontrola jakości na dwóch poziomach codziennie będzie wykonywana dla następujących parametrów: glukoza, białko, amylaza.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza porcjowanie odczynników jeśli producent tego nie zabrania wyłącznie w przypadku tych badań których ilość na 3 lata jest mniejsza lub równa 2000. Dodatkowo dla tych odczynników należy zapewnić opakowanie pozwalające na wstawienie porcjowanej części na pokład analizatora oraz doliczyć 30% oznaczeń do ilości podanej w tabeli.

12. Czy jeśli w Podręczniku Użytkownika oferowanego analizatora podano jedynie okres gwarancji, jakim objęta jest lampa fotometru, a zgodnie z opisem procedur konserwacyjnych jej wymiana jest zalecana, „co roku lub w razie potrzeby”, oferent może założyć jej wymianę kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby Oferent zaoferował lampy fotometru kierując się najlepszą wiedzą i doświadczeniem producenta. Jednocześnie Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieodpłatnego dostarczania lamp fotometru przez Oferenta w momencie wyczerpania ilości znajdującej się w ofercie.

13. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich manualnych procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej i wymiany elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym elektrod referencyjnych i jakichkolwiek płynów niezbędnych do tych procedur. Płyny i elektrody te dostarczane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Prosimy o potwierdzenie, że analizator, który posiada możliwość "identyfikacji odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych przy użyciu kodu kreskowego" i jest wyposażony w czytnik kodów kreskowych spełnia wymagania Zamawiającego także w sytuacji, kiedy jeden z oferowanych odczynników identyfikowany będzie za pomocą przypisanej mu pozycji na kole odczynnikowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Prosimy o wyrażenie zgody na dostawę i instalację analizatorów w terminie 21 dni roboczych od dnia podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

16. Czy Zamawiający wymaga, aby analizatory wyposażone były w przystawki ISE wymagające kalibracji nie częściej, niż co 24 h?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę aby analizatory wyposażone były w przystawki ISE wymagające kalibracji nie częściej niż co 24 h . Częstsze wykonywanie kalibracji dopuszczalne jest wyłącznie w sytuacjach awaryjnych.

17. Czy Zamawiający wymaga, aby analizatory wyposażone były w kuwety reakcyjne nie wymagające wymiany przez cały okres trwania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dopuszcza wymianę kuwet jedynie w sytuacji awaryjnej przez inżyniera serwisu

18. Czy Zamawiający wymaga, aby w przesłanym oświadczeniu potwierdzić, że w programie kontrolnym Centralnego Ośrodka Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi uczestniczy 20 użytkowników pracujących na analizatorach identycznych z zaoferowanymi oraz identycznych odczynnikami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

19. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie materiału kontrolnego do bilirubiny noworodków w postaci 2 poziomów materiału kontrolnego dedykowanego zakresom pediatrycznym: Biorad Liquichek Pediatric Control Level 1 i Biorad Liquichek Pediatric Control Level 2? Jest to materiał kontrolny z racji swej stabilności dużo bardziej efektywny niż podany materiał kontrolny Randox.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

20. Prosimy o informację w przypadku gdy liniowość etanolu jest większa od 3,5 ile należy doliczyć dodatkowych testów?

Odpowiedź: W przypadku gdy liniowość etanolu jest większa niż 3,5 promila (g/l) wówczas należy doliczyć 10% dodatkowych testów od ilości badań podanych w załączniku Nr 3 dla obydwu analizatorów

Umowa:

21. § 4 ust.7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację : „W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do dokonania naprawy aparatów w ramach czynszu dzierżawnego, a w przypadku naprawy trwającej powyżej 24 godzin, do zabezpieczenia wykonania badań u podwykonawcy, wskazanego przez Zamawiającego oraz dostarczenia badań i pokrycia różnicy kosztów wykonanych badań.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

22. § 4 ust.8 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

23. § 4 ust.8 jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe to czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na 24 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

24. § 4 ust.9 Czy Zamawiający wyraża zgodę na „ ... oraz pokryje różnicę kosztów wykonania badań u tego wykonawcy.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

25. § 7 ust.5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na : „W przypadku dostaw odczynników wszelkie reklamacje, zarówno ilościowe jak i jakościowe, zgłaszane będą w ciągu 2 dni roboczych po dostawie lub w przypadku wad jakościowych w terminie 2 dni od wykrycia wady:”?

5.1. „czas reklamacji nie może przekroczyć 3 dni roboczych od momentu zgłoszenia do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w czasie kolejnych 3 dni roboczych.”? Uzasadnienie: Rozpatrzenie reklamacji wymaga czasu – w ciągu 48 godzin Wykonawca może nie zdążyć sprawdzić czy dana reklamacja jest zasadna.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę: § 7 ust.5 otrzymuje brzmienie „W przypadku dostaw odczynników wszelkie reklamacje, zarówno ilościowe jak i jakościowe, zgłaszane będą w ciągu 2 dni roboczych po dostawie lub w przypadku wad jakościowych w terminie 2 dni od wykrycia wady.”

pkt 5.1. otrzymuje brzmienie „czas reklamacji nie może przekroczyć 3 dni roboczych od momentu zgłoszenia do momentu jej rozpatrzenia. Wymiana reklamowanych odczynników musi nastąpić w czasie kolejnych 3 dni roboczych.”

26. § 7 ust.6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na : „Wykonawca zobowiązuje się uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę: § 7 ust.6 otrzymuje „Wykonawca zobowiązuje się uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze.”

27. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do umowy zapisu: „Zamawiający, w oparciu o art. 144 ust. 1 pkt.1 ustawy PZP przewiduje możliwość zmiany niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy”?

Odpowiedź: Zamawiający w sytuacji zaistnienia przesłanek z art. 144 ust. 1 pkt.1 ustawy PZP dokona stosownych zmian w umowie.

28. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do umowy zapisu: „Zamawiający, wyraża zgodę ma zmianę producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i w § 13 ust. 3 dodaje: „Zamawiający, wyraża zgodę na zmianę producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie.”

29. Czy Zamawiający pod pojęciem materiału kontrolnego do bilirubiny noworodków dopuszcza zaoferowanie materiału kontrolnego dedykowanego zakresom pediatrycznym w przypadku którego wartość średnia dla bilirubiny całkowitej wynosi odpowiednio:

- Poziom 1: wartość średnia 5,72 mg/dl – zakres 4,24-7,19 mg/dl.

Poziom 2: wartość średnia 15,9 mg/dl – zakres 14,4-17,4 mg/dl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie materiału kontrolnego do bilirubiny noworodków o zakresach wartości przytoczonych w pytaniu, ale tylko jeżeli jest on zgodny z wymaganiem zawartym w punkcie 12 Warunki graniczne dla odczynników.

30. Czy Zamawiający nie zamierza oznaczać Sodiu na analizatorze nr. 1 za pomocą modułu ISE? Jeśli zaszła pomyłka prosimy o podanie zakładanej ilości wykonanych oznaczeń w okresie trwania umowy.

Odpowiedź: W załączeniu zmodyfikowany Załącznik nr 3 Formularz asortymentowo cenowy.

31. czy w tabeli dla odczynników w załączniku nr 3 Analizator 1 ostatnia kolumna w ostatnim nagłówku należy wpisać „wartość brutto” ?

Odpowiedź: W załączeniu zmodyfikowana tabela asortymentowo-cenowa.

32. Prosimy również o wyjaśnienie czy dokumenty wymienione w punkcie V część B punkt 3 należy dołączyć do oferty czy są to dokumenty, których Zamawiający będzie wymagał na żądanie ?
Wymaganie dostarczenia ulotek znajduje się w punkcie V część B punkt 3 oraz punkcie V część A punkt 5.

Odpowiedź: jak na pytanie 4, 5 i 6

33. Załącznik - Klauzula informacyjna dla przedstawicieli zamawiającego [postępowania o udzielenie zamówień publicznych, obsługa kontraktów]

INFORMACJA O PRZETWARZANIU DANYCH OSOBOWYCH

Kto przetwarza dane o mnie?

Administratorem Twoich danych osobowych jest Beckman Coulter Polska sp. z o.o. z siedzibą przy Alejach Jerozolimskich 181B w Warszawie (02-222).

Jakie dane są przetwarzane?

Dane, które przetwarzamy to dane kontaktowe: imię i nazwisko, numer telefonu, adres e-mail, nazwa stanowiska służbowego. Pozyskujemy je z ogólnodostępnych źródeł, od Ciebie lub od podmiotu prowadzącego postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego.

W jakim celu zbierane są informacje?

W celu nawiązania kontaktu z podmiotem zamawiającym, w celu udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, w celu dochodzenia roszczeń lub obrony przed roszczeniami związanymi z zawartą w wyniku postępowania umową. Również w celu wypełniania spoczywających na administratorze obowiązków wynikających z przepisów o rachunkowości i prawa podatkowego.

Na jakiej podstawie prawnej dane są przetwarzane?

Podstawą prawną dla przetwarzania danych jest w zależności od danej sytuacji:

1. prawnie uzasadniony interes administratora (RODO art. 6(1)(f)) – musimy mieć możliwość pozyskiwania danych kontaktowych osób, które obsługują postępowania o zamówienia publiczne jak również musimy mieć możliwość udziału w takich postępowaniach i ewentualnie obrony naszych interesów w postępowaniach odwoławczych;
2. niezbędność do wykonania umowy (RODO Art. 6(1)(b)) – musimy mieć możliwość obsługi zawartego z nami kontraktu;
3. realizacja obowiązków ustawowych (RODO art. 6(1)(c)) – musimy mieć możliwość spełnienia obowiązków rachunkowych czy podatkowych.

Do kogo dane są przesyłane, komu udostępniane?

Twoje dane mogą być udostępniane organom nadzorczym na ich żądanie, w celu weryfikacji operacji przetwarzania danych jak również innym organom państwowym na podstawie obowiązujących przepisów prawa.

Niezależnie dane mogą zostać powierzone do przetwarzania podmiotom, z którymi administrator zawarł umowy o powierzeniu przetwarzania.

Czy moje dane są przekazywane poza obszar Unii Europejskiej?

Twoje dane nie są przekazywane poza obszar Unii Europejskiej.

Jak długo dane są przechowywane?

Dane przechowywane są przez okresy wymagane odpowiednimi przepisami.

Jakie są moje prawa?

W poszanowaniu Twoich praw, wspieramy ochronę danych osobowych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. Masz prawo do: sprostowania danych; uzyskania informacji nt. danych, które Ciebie dotyczą, usunięcia (jeśli zachodzą warunki wskazane w RODO), ograniczenia przetwarzania (jeśli zachodzą warunki wskazane w RODO), wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania.

W celu ich zrealizowania, skontaktuj się z naszym Działem Zamówień Publicznych kadrowym na adres email zampu@beckman.com

2

lub wyślij żądanie na adres pocztowy Beckman Coulter Polska Sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 181 B, 02-222 Warszawa

Czy na podstawie tych danych prognozowane są moje zainteresowania lub inne informacje o mnie?

Nie, nie wykorzystujemy danych do tych celów.

Jak mogę się kontaktować w sprawie przetwarzania moich danych?

Wszelkie pytania i wątpliwości w zakresie przetwarzania danych możesz kierować na adres mailowy zampu@beckman.com lub pisemnie na adres pocztowy Beckman Coulter Polska Sp. z o.o., Al. Jerozolimskie 181 B, 02-222 Warszawa. Jeśli uważasz, że działamy niezgodnie z niniejszymi zasadami lub jeśli masz w odniesieniu do nich jakiegokolwiek pytania, prosimy o kontakt. Możesz także złożyć formalną skargę do właściwego organu ochrony danych osobowych.

Odpowiedź: Zamawiający w dokumentacji przetargowej zawarł stosowną Klauzulę informacyjną i załączył wzór umowy w zakresie przetwarzania danych.

z up. Zaręczy

**KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PURTICZNYCH**

E. Kwaśnicka
mgr Ela Kwaśnicka