

Znak sprawy: 5/2019

Dotyczy pakietu nr 1

- 1) Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 500ng/ml dla MDMA i czułości 300 dla BZO?

Odp. Tak

- 2) Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 w pozycji 4 i 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z czasem odczytu wyniku 10 minut?

Odp. Tak

Pytania dotyczące SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

Odp. Tak

Dotyczy § 1 ust.2

W zawiązku z tym, iż Strony umowy nie mają wpływu na urzędowe zmiany stawek podatku VAT, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odp. Nie

Dotyczy § 1 ust.2

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”

Odp. Nie

Dotyczy § 2 ust.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Nie

Dotyczy § 6 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury potwierdzającej dostawę towaru.

Podtrzymując wymóg 60 dniowego terminu płatności tj. maksymalnego terminu dla podmiotu publicznego będącego podmiotem leczniczym wynikającego art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 12 czerwca 2003 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2003 nr 139 poz. 1323), Zamawiający musi liczyć się z faktem, że konsekwencją uregulowania terminu płatności na bazie tej ustawy, będzie naliczanie przez wykonawcę, z tytułu rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, równowartość kwoty 40 euro przeliczonych na złote według średniego kursu euro ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski ostatniego dnia roboczego miesiąca poprzedzającego miesiąc, w którym świadczenie pieniężne stało się wymagalne.

Odp. Nie

Dotyczy § 8 ust.1

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,
- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową 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 3 dni jest trudne do wykonania.

Odp. Nie

Dotyczy § 9ust. 1

Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: z „0,5%” na „0,1%” wartości brutto niewykonanej części umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 182,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odp. Nie

Dotyczy § 9ust. 1

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z ustępu zapisu „(...)”, jednak nie mniej niż 200 zł za każdy dzień zwłoki”

Odp. Nie

Dotyczy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej umowy?

Odp. Nie

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

Dotyczy pakietu nr 4 i 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu składania próbek do niniejszych pakietów?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 4:

Dot. Pozycji 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipet o poj. użytkowej 3 ml i całkowitej 4 ml?

Odp. Nie

Dot. Pozycji 2 i 3:

Pyt. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie płyt w kolorze białym czy przezroczystym?

Odp. Przezroczystym

Pyt. 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwo wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych cielek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

Odp. Nie wymaga

Dot. Pozycji 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płyt jednorazowych do oznaczania grup krwi 5x6 dołkowych?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 6:

Pozycja 10.

Czy Zamawiający dopuści" Pojemniki do 24 h zbiórki moczu, o poj. 2,7 l (115x115x225 mm), z HDPE, z podziałką i zakrętką z PE" ?

Odp. Tak

Pozycja 11.

Czy Zamawiający wymaga mieszadełek do kapilar o pojemności 100ul czy powyżej 100ul?

Odp. Powyżej 100 ul.

Pozycja 19

Czy Zamawiający w tej pozycji rozumie pod pojęciem „Cupsy z zatyczką” jako naczynka COBAS o poj. 0,7 ml?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 7:

Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „typu grzybkowego”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „typ grzybkowy” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Strefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalniającym igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „grzybkowy”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz w kształcie grzybka), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem leży w interesie Zamawiającego, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

Odp. Tak

- dot. Pakiet nr 5 poz. 14, wymagania dot. asortymentu pkt 14, formularz ofertowy cz. D pkt 5, Umowa § 4

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 14 Pakietu nr 5 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację SIWZ w w/w punktach poprzez dopisanie: „o ile dotyczy” i o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. pozycji nr 14 w Pakiecie nr 5, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

Odp. Tak

1. dot. Pakiet nr 5 wymagania dot. asortymentu pkt 11

Czy w pkt. 11 Zamawiający miał na myśli, iż na każdej strzykawko-probówce mają być naklejone etykiety z polem do opisu?

Odp. Tak

2. dot. Umowa § 3 ust. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „(..) na swój koszt i ryzyko przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp. Nie

3. dot. Umowa § 7 ust. 3, Pakiet nr 5 poz. 4, 5

Zamawiający wymaga, aby „przedmiot umowy posiadał okres ważności minimum 12 miesięcy licząc od daty dostawy do Zamawiającego”. Ponieważ nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce (dot. poz. 4 i 5 w Pakiecie nr 5), prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 6 miesięcy licząc od daty dostawy do Zamawiającego. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień częściowych w terminie 3 dni) bez zbędnego składowania produktów.

Odp. Tylko dla produktów o terminie krótszym niż 12 miesięcy.

4. dot. Umowa § 9

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 9 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. SIWZ

1. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora
Czy nie zaszła omyłka w zakresie ilości asortymentu wymienionego w tabeli nr 1 „Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałami zużywalnymi” biorąc pod uwagę termin realizacji umowy dla tej części pakietu wynoszący 18 miesięcy?

Odp. Tak - Zamawiający modyfikuje ilości i załącza do pytań poprawiony załącznik

dla Pak Nr 2

2. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora-
Dotyczy wymagań pkt. 1 pod tabelą nr 1: W związku z brakiem możliwości spełnienia wymagania wg pierwotnego zapisu siwz prosimy o doprecyzowanie zapisu wymogu wg propozycji: „1.Dostawca odczynników i materiałów eksploatacyjnych zapewnia obsługę serwisową urządzeń, czas reakcji serwisu od zgłoszenia awarii w ciągu , co najwyżej 24 godzin w dni robocze od poniedziałku do piątku , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”.

Odp. Tak

3. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora-
Dotyczy wymagań pkt. 10 pod tabelą nr 1: W świetle elektronizacji zamówień publicznych czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty kart charakterystyki substancji niebezpiecznych w formie elektronicznej podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym zapisanych na płycie CD ?

Odp. Nie

4. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora-
Dotyczy wymagań pkt. 12 pod tabelą nr 1: W związku z tym, że oferowany asortyment dostarczany jest bezpośrednio z magazynu producenta na terenie Unii Europejskiej, a co za tym idzie niemożliwe jest zapewnienie tak krótkiego terminu dostawy prosimy o zmianę zapisu wymogu wg propozycji: „10. Czas od dnia wpłynięcia zamówienia do dnia dostawy odczynników co najwyżej 5 dni roboczych, licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”

Odp. Nie

5. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora
Wymagania graniczne dla analizatora do analizy pasków do moczu- tabela pkt. 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora używanego , w pełni sprawnego, nie starszego niż 2016 r. (...)?

Odp. Tak

6.
7. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora
Wymagania graniczne dla analizatora do analizy pasków do moczu- tabela pkt. 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie międzynarodowej kontroli porównawczej niezależnej od producenta analizatora, z możliwością gromadzenia oraz statystycznego opracowania wyników kontroli?

Odp. Tak

8. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora
Wymagania graniczne dla analizatora do analizy pasków do moczu- tabela pkt. 22: W związku z tym , że oferowany analizator jest w formie umowy dzierżawy, prosimy o zmianę zapisu tego punktu wg rodzaju umowy: „Dostawca zapewni w cenie oferty obsługę serwisową na cały okres trwania umowy oraz przegląd serwisowy urządzenia 1 raz w roku”.

Odp. Tak

9. Dotyczy pakietu nr 2-Odczynniki do diagnostyki RKZ na analizator Corning 248 wraz z materiałem i zużywalnymi na paski do analizy moczu z dzierżawą analizatora
Dotyczy tabeli nr 3: Biorąc pod uwagę , że dla tej części pakietu nr 2 termin realizacji wynosi 3 lata czy nie zaszła omyłka w zakresie ilości oczekiwanego asortymentu? Prosimy o podanie ilości opakowań lub oznaczeń dla poszczególnych pozycji tabeli nr 3 na 3 lata dzierżawy dla tej części pakietu.

Odp. Umowa obowiązywać będzie przez okres 18 miesięcy. Do odpowiedzi Zamawiający dołączy zmodyfikowany Pakiet Nr 2

Dotyczy wzoru umowy- zał. Nr 4 do siwz: Biorąc pod uwagę , że termin realizacji w zakresie zadania nr 2 jest inny, niż podany w ogólnych zapisach umowy i siwz prosimy o zmianę warunku umowy w par. 3 ust. 1 wg propozycji:

"1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Zamawiającemu przedmiot umowy sukcesywnie w ciągu 36 miesięcy od daty zawarcia niniejszej umowy (pakiet 2- asortyment w tabeli nr 1 – termin realizacji 18 miesięcy , asortyment z tabeli nr 2 i 3 -36 miesięcy). Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy poprzez wydłużenie czasu jej trwania w sytuacji, gdy umowa nie zostanie w całości wykonana z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego".

Odp. Nie

10. Dotyczy wzoru umowy- zał. Nr 4 do siwz, § 8. Ust. 1:
„1. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany w cenie oferty wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 3 dni roboczych od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego”. Pierwotny zapis w siwz w nie jest możliwy do spełnienia przez producenta w pakiecie nr 2, w związku z tym prosimy o zmianę zapisu wg propozycji.

Odp. Nie

11. Dotyczy wzoru umowy- zał. Nr 4 do siwz, § 9. Ust. 1:
W celu rozgraniczenia kwestii dostaw odczynników i reklamacji oraz dzierżawy analizatorów czy Zamawiający wyrazi na rozbić punktu 1 w , § 9, na dwa odrębne punkty 1a i 1b wg propozycji:

„1a) W przypadku zwłoki w dostawach przedmiotu umowy do Zamawiającego poza terminy określone w części dotyczącej warunków dostaw (, § 3 ust. 2) i reklamacji (§ 8 ust. 1), za którą odpowiada Wykonawca, Zamawiający może żądać zapłaty kar umownych, w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki, łącznie nie więcej niż 10% wartości w/w kwoty.

1b) W przypadku zwłoki w usunięciu awarii aparatów przekraczającej terminy określone w umowie (§ 7), Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 1 % wartości brutto miesięcznego czynszu dzierżawnego za każdy dzień zwłoki”. ?

Odp. Nie

Pak Nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w osobny pakiet pozycji 3,4,8,9,10

Odp. Tak

Pakiet 3 – sprzęt jednorazowy do badań mikrobiologicznych:

- a) Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania w temp. lodówkowej i pokojowej? Dokument ten potwierdzi możliwość transportu wzorcowych mikroorganizmów w czasie do 3 dni.

Odp. Tak

- b) Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga ciekłego podłoża Amies, czy też ciekłego podłoża Vicum (do próbek zawierających wirusy, Chlamydie, Ureaplasme i/lub Mycoplasme)

Odp. Amies

- c) Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga flokowanej wymazówki standardowej, pediatrycznej czy też do nosogardzieli?

Odp. Standardowej

- d) Czy w poz. 3 i 4 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu potwierdzającego pojemność ez dla przykładowej serii?

Odp. Wykonawca taki dokument ma mieć, na każde żądanie zamawiającego ma je dostarczyć.

- e) Czy w poz. 1 i 5 Zamawiający wymaga wymazówek klasy IIa kompatybilnych z sobą?

Odp. Zgodnie z SIWZ

- f) Czy w poz. 8 Zamawiający dopuści worki o wymiarach 360 x 460mm?

Odp. Tak

- g) Czy w poz. 9 Zamawiający dopuści worki o wymiarach 300 x 660mm?

Odp. Tak

- h) Czy w poz. 9 Zamawiający dopuści worki o wymiarach 360 x 460mm?

Odp. Tak

- i) Czy w poz. 11 Zamawiający dopuści 124mm?

Odp. Tak

Wykonawca musi w takiej sytuacji wyposażyć w statywy.

Zadanie nr 7, poz. 1 – 2

Czy Zamawiający dopuści równoważne nakłuwacze różniące się nieznacznie jedynie kształtem, aktywowane poprzez docięnięcie nakłuwacza do opuszka palca, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak

Zadanie nr 7, poz. 1 - 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy za opakowanie a'200 sztuk z przeliczeniem i zaokrągleniem ilości do pełnych opakowań?

Odp. Tak

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 oraz w pakiecie 7 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 z pakietu 7 dopuści nakłuwacz igłowy 21G o głębokości nakłucia 1,8 mm, konfekcjonowane po 200 szt. Pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp. Nie

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 z pakietu 7 nakłuwacze igłowe 21 G o głębokości nakłucia 2,4 mm, konfekcjonowane po 200 szt. Pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp. Nie

3. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp. Nie

4. Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 4 dopuści zaoferowanie testu immunochromatograficznego wykrywający antygen Giardia Lamblia w kale o czułości, swoistości oraz dokładności powyżej 99%?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 w pakiecie 1 test do wykrywania antygenu G. Lamblia i Cryptosporidium w kale o dwóch polach testowych odpowiedni oznaczonych?

Odp. Tak

Zamawiający dodaje zapisy do SIWZ

Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:

- 1) administratorem danych osobowych **Wykonawców lub Zleceniobiorców jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Zespół Zakładów w Makowie Mazowieckim**, adres: ul. Witosa 2, 06-200 Maków Mazowiecki;
- 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: sekretariat@szpital-makow.pl;
- 3) administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne w celu wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy;
- 4) dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także na rzecz podmiotów, z którymi administrator zawarł umowę powierzenia przetwarzania danych w związku z realizacją usług na rzecz administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcą świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych);
- 5) administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej;
- 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie administratora.

Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:

- 1) Państwa dane osobowe będą przechowywane do momentu upływu okresu przedawnienia wynikającego z ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny;
- 2) przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przeniesienia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- 3) podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia umowy. Konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak realizacji umowy; administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.