



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

Powiatowy Szpital Specjalistyczny

37-450 Stalowa Wola, ul. Staszica 4
NIP: 865-20-75-413, REGON: 000312567

III.2.230/881 ZP/ 166/2015

Stalowa Wola dnia 9.09.2015 r.

Wszyscy zainteresowani

dot. : przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do badań hematologicznych oraz dzierżawa dwóch automatycznych analizatorów hematologicznych 3 DIFF i 5 DIFF z obsługą serwisową dla potrzeb Działu Diagnostyki Laboratoryjnej Powiatowego Szpitala Specjalistycznego w Stalowej Woli w okresie 1 roku , licząc od daty podpisania umowy
Numer ogłoszenia: 225500 - 2015; data zamieszczenia: 01.09.2015

Informujemy, że wpłynęły następujące pytania dotyczące SIWZ:

Pytanie nr 1.

SIWZ , Rozdz. I , Formularz oferty , pkt.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę analizatora 5 diff w ciągu 60 dni o daty podpisania umowy ?

Umowa uzyskuje moc obowiązującą w chwili podpisania przez obie strony , w sytuacji gdy jest podpisywana w trybie korespondencyjnym , nie zostaje podpisana przez obie strony jednocześnie , lecz dopiero po złożeniu ostatniego podpisu , a zatem termin na dostawę analizatora winien być od daty podpisania nie zawarcia umowy .

Odp. Zaakceptujemy dostawę urządzenia w ciągu 45 dni.

Pytanie nr 2

SIWZ , Rozdz. I Formularz oferty pkt.6 oraz Rozdz. II , zadanie nr 1 , Opis wymaganych parametrów pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora 5 diff fabrycznie nowego , rok produkcji 2014 lub 2015

Odp. Tak

Jeżeli tak prosimy o odpowiednią modyfikację § 1 ust.4 wzoru umowy (Załącznik nr 9)

Odp. § 1 ust.4 wzoru umowy otrzymuje brzmienie :

Dzierżawiona apartura jest fabrycznie nowa , wyprodukowana nie wcześniej , niż w 2014 roku.

Pytanie nr 3

Dotyczy SIWZ, Rozdz. I, Formularz oferty, pkt. 14 (Załączniki do oferty) oraz Rozdz. III:

Czy Zamawiający w odniesieniu wyrazi zgodę na dołączenie do oferty dla oferowanego analizatora Deklaracji Zgodności CE producenta potwierdzającej spełnienie wymagań zasadniczych Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady nr 98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro bez świadectwa CE?

Zgodnie z obowiązującymi przepisami dyrektywy, wytwórca wyrobów medycznych do diagnostyki in



tel.: 15 8433 205
fax: 15 8420 672
e-mail: sekretariat@szpital-stw.com
www.szpital-stw.com



in vitro, innych niż wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z wykazu A i z wykazu B, czyli tzw. wyrobów do diagnostyki in vitro „niesklasyfikowanych”, do których zostały zakwalifikowane przez wytwórcę oferowane przez naszą firmę analizatory hematologiczne wraz z wyposażeniem niezbędnym do wykonywania badań, w celu oznakowania wyrobu znakiem CE przeprowadza samodzielnie, bez udziału jednostki notyfikowanej, ocenę zgodności z zastosowaniem procedury deklaracji zgodności WE oraz sporządza deklarację zgodności przed wprowadzeniem wyrobu do obrotu. Przeprowadzenie oceny zgodności upoważnia do naniesienia na wyrób oznakowania CE. W rezultacie sporządzona Deklaracja Zgodności potwierdza oznakowanie wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro znakiem CE oraz dopuszczenie do obrotu i używania na terenie Polski. Ponadto wytwórca lub jego autoryzowany przedstawiciel poprzez Deklarację Zgodności zapewnia i oświadcza, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro, dla którego Deklaracja Zgodności została wystawiona spełnia odnoszące się do tego wyrobu wymagania.

Ponadto pragniemy wskazać, iż CE nie jest znakiem certyfikacji. Jednostka notyfikowana wydaje jedynie certyfikat zgodności z wymaganiami określonej dyrektywy (certyfikat zgodności), a nie certyfikat na znak CE. W konsekwencji nie istnieje certyfikat na oznakowanie CE. Mając na uwadze powyższe, skoro jednostka notyfikowana nie bierze udziału w procedurze oceny zgodności naszego wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, nie wydaje w odniesieniu do niego certyfikatu zgodności CE.

Odp. Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty dla oferowanego analizatora Deklaracji Zgodności CE producenta potwierdzającej spełnienie wymagań zasadniczych Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady nr 98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro

Pytanie nr 4

Dotyczy SIWZ, Wzór umowy – Załącznik nr 9:

§1 ust. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przekazanie aparatury będącej przedmiotem dzierżawy w ciągu..... dni od daty podpisania umowy?

Umowa uzyskuje moc obowiązującą w chwili podpisania przez obie strony, w sytuacji gdy jest podpisywana w trybie korespondencyjnym, nie zostaje podpisana przez obie strony jednocześnie, lecz dopiero po złożeniu ostatniego podpisu, a zatem termin na dostawę analizatora winien biec od daty podpisania nie zawarcia umowy.

Odp. Wyrażamy zgodę na proponowaną zmianę zapisu §1 ust. 5 projektu umowy.

§2 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie po słowach „w terminie dni” wyrażenia „roboczych”? Zgodnie z SIWZ maksymalny termin dostawy odczynników wynosi 5 dni roboczych.

Ponadto prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień. Proponujemy następujący zapis:

„Minimalne dane niezbędne do prawidłowego zamówienia Odczynników to: nazwa i adres Zamawiającego, nazwa handlowa i numer katalogowy zamawianych produktów, ilość, cena lub wskazanie właściwej umowy handlowej, miejsce dostawy oraz oczekiwana data dostawy. W przypadku materiału kontrolnego, niezbędną informacją jest również numer zamawianej serii (LOT), zgodnie z harmonogramem dostaw. Czas realizacji zamówienia biegnie od momentu jego skutecznego dotarcia do Wykonawcy.”

Odp. W §2 ust. 2 projektu umowy wprowadza się następujące zapisy:

„Wykonawca będzie realizował dostawy odczynników średnio dwa razy w miesiącu w ilości równej 1/24 ilości wyszczególnionej w „Formularzu cenowym”, w terminie.....dni roboczych.....”



§3 ust. 1: Prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu „w terminie dni, licząc od daty dostawy i otrzymania faktury VAT za dostawę” wyrażeniem „w terminie dni, licząc od dnia wystawienia faktury po zrealizowaniu dostawy. Jeżeli Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego”.

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

§4: Prosimy o uzupełnienie postanowienia zapisem w brzmieniu:

„ (...) lub do wyczerpania całkowitej wartości umowy”.

Odp. Wyrażamy zgodę na proponowany dopis.

§6 ust. 3: Prosimy o wykreślenie ww. zapisu, gdyż jego treść stanowi powtórzenie ust. 1.

Odp. Skreśla się ust. 3 w par 6 i zmniejsza numerację kolejnych ust. o jeden.

§6 ust. 5: Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu: „Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego.”

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

§7 ust. 5: Prosimy o zmianę wyrażenia „bezpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”.

W istocie koszty serwisu urządzenia zostaną ujęte w kwocie czynszu dzierżawnego.

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

§8: Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„W przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego zapłaci on karę w wysokości 10 % niezrealizowanej części umowy określonej na podstawie Formularza cenowego stanowiącego integralną część niniejszej umowy, za wyjątkiem okoliczności o której mowa w §9 ust. 4”.

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

§8: Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania: „Obowiązek naliczania kar umownych nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty.”

Odp. Podtrzymujemy zapisy projektu umowy.

§8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

"Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości umowy określonej na podstawie Formularza cenowego stanowiącego integralną część niniejszej umowy”.

Odp. Wyrażamy zgodę na proponowany dopis.

Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiającego w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2014 r. poz. 1182 ze zm.) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U. Nr 182, poz. 1228ze zm.), w tym w szczególności do:

- a) ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw,
- b) przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w



umowie,

- c) zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
 - d) zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zamawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii,
 - e) niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.
2. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy.
3. Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność Wykonawcy za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez Zamawiającego z zachowaniem 14dniowego okresu wypowiedzenia.

Odp. Wyrażamy zgodę na proponowany dopis.

Odpowiedzi na pytania stanowią integralną część SIWZ. Proszę o uwzględnienie ich treści w składanych ofertach przetargowych.

Z poważaniem

DYREKTOR SP ZZOZ
Powiatowy Szpital Specjalistyczny
w Stalowej Woli

Edward Surmacz