

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił **30 dni** i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Nie.

§4 ust.7

Prosimy o uzupełnienie postanowienia umowy poprzez dodanie po zapisie „krótszym niż 2 miesiące (dla zadania nr 2)” zdania: „w sytuacji zamówienia materiału kontrolnego wg harmonogramu dostaw dostępnego na stronie www.....pl)”.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 4 ust. 7 załącznika nr 3 do SWZ projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: Zamawiający w trakcie realizacji zamówienia dopuszcza zmiany dzierżawionego sprzętu w przypadku, kiedy Wykonawca zaoferuje sprzęt o lepszych parametrach i większych możliwościach, pod warunkiem, że wysokość czynszu dzierżawnego nie ulegnie podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów o terminie ważności krótszym niż 6 miesięcy, a w przypadku materiałów kontrolnych krótszym niż 3 miesiące (dla zadania nr 1) i krótszym niż 2 miesiące (dla zadania nr 2), w sytuacji zamówienia materiału kontrolnego wg harmonogramu dostaw dostępnego na stronie www.....pl)” Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu i wymiany całej partii towaru na koszt Wykonawcy i żądania niezwłocznego wydania produktów o terminie ważności nie krótszym, niż wskazane powyżej.

§4 ust.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych?

Jeżeli tak, prosimy również o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „ lub informacje te będą wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych”.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 4 ust. 8 załącznika nr 3 do SWZ projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: Wraz z przedmiotem zamówienia Wykonawca winien dostarczyć:

- ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
- instrukcję obsługi w języku polskim.

Informacje na ulotkach oraz instrukcjach mogą być również wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych

W związku z powyższą modyfikacją zmianie ulegają również zapisy rozdziału IV pkt 4 SWZ oraz zapisy pkt 4 załącznika nr 6 do SWZ dla zadania nr 1 i 2, które otrzymują brzmienie:

rozdział IV pt 4 SWZ:

“Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia wraz z informacją w języku polskim zawierającą dane producenta, opis zawierający wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Informacje te muszą znajdować się na, lub w opakowaniu w formie ulotki, w zależności od produktu, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. W/w informacje mogą być również wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

załącznik nr 6 do SWZ dla zadania nr 1 i 2 pkt 4:

„Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia wraz z informacją zawierającą dane producenta, opis zawierający wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad

bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Informacje te muszą znajdować się na, lub w opakowaniu w formie ulotki, w zależności od produktu, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. W/w informacje mogą być również wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

§5 ust.1 pkt e)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości zastrzeżonej kary umownej z 1000,00 zł na 500,00 zł?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie kar umownych.

§5 ust.3

Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie:

„zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i pozostaje przy dotychczasowym zapisie projektu umowy.

§9 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu czynności serwisowych poprzez dodanie po zwrocie „do 24 godzin” zapisu „w dni robocze”?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 9 ust. 7 załącznika nr 3 do SWZ projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego awarii analizatora Wykonawca podejmie interwencję i przystąpi do naprawy analizatora w terminie do 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii. Wykonawca gwarantuje skuteczność napraw analizatorów do 24 godzin w dni robocze od momentu podjęcia czynności.”

§9 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu czynności serwisowych poprzez dodanie po zwrocie „do 72 godzin” zapisu „w dni robocze”?

Odpowiedzi:

Zamawiający modyfikuje zapisy § 9 ust. 10 załącznika nr 3 do SWZ projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku, gdy zaistnieje konieczność naprawy analizatora z użyciem części zamiennych dostępnych wyłącznie w magazynach producenta, czas usunięcia awarii ulega stosownemu wydłużeniu o okres sprowadzenia niezbędnych do naprawy oryginalnych części do analizatora od producenta z zagranicy, jednak nie dłużej, niż do 72 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia.

Ponadto Zamawiający informuje, że oparciu o art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuje § 9 ust. 8 załącznika nr 3 do SWZ projektu umowy, który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku nie wykonania skutecznej naprawy w czasie ustalonym zgodnie z ust. 7 powyżej Wykonawca zapewni niezwłocznie analizator zastępczy o parametrach nie gorszych, niż parametry analizatora, który uległ awarii.”

ZAPYTANIE NR 2

I. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2):

Czy zamawiający wymaga aby zaoferowane analizatory były wyposażone w czujnik poziomu odpadów płynnych?

Odpowiedzi:

Tak. Zamawiający wymaga aby zaoferowane analizatory były wyposażone w czujnik poziomu odpadów płynnych.

II. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2):



Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jednego rodzaju krwi kontrolnej (na trzech poziomach), wykorzystywanej do monitorowania wszystkich oznaczanych przez analizatory parametrów krwi obwodowej w trybach CBC, CBC+DIFF oraz CBC+DIFF+RET?

Odpowiedzi:

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania jednego rodzaju krwi kontrolnej (na trzech poziomach), wykorzystywanej do monitorowania wszystkich oznaczanych przez analizatory parametrów krwi obwodowej w trybach CBC, CBC+DIFF oraz CBC+DIFF+RET.

III. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2):

Czy zamawiający wymaga aby zaoferowane analizatory posiadały część odczynników wspólnych?

Odpowiedzi:

Tak. Zamawiający wymaga aby zaoferowane analizatory posiadały część odczynników wspólnych.

IV. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2):

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia przez Wykonawcę modułu serwisowego do zdalnego dostępu, w celu kontrolowania, serwisowania pracy analizatora oraz wsparcia technicznego i merytorycznego?

Odpowiedzi:

Tak. Zamawiający wymaga zapewnienia przez Wykonawcę modułu serwisowego do zdalnego dostępu, w celu kontrolowania, serwisowania pracy analizatora oraz wsparcia technicznego i merytorycznego.

V. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2), Zestawienie parametrów granicznych (odcinających) analizatora hematologicznego nr 2 – 2 sztuki, pkt. 5:

Czy zamawiający wymaga aby w trybie do analizy płynów z jam ciała, parametrami diagnostycznymi, raportowanymi na wyniku były min. WBC-BF, RBC-BF?

Odpowiedzi:

Tak. Zamawiający wymaga aby w trybie do analizy płynów z jam ciała, parametrami diagnostycznymi, raportowanymi na wyniku były min. WBC-BF, RBC-BF

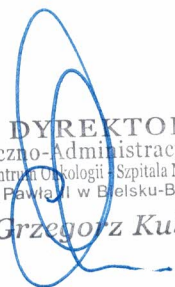
VI. Dot. Załącznik nr 6 do SWZ (Zadanie nr 2), Zestawienie parametrów granicznych (odcinających) analizatora hematologicznego nr 2 – 2 sztuki, pkt. 12:

Czy zamawiający wymaga aby pomiar płytek krwi metodą optyczną był parametrem diagnostycznym, raportowanym na wyniku?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga aby pomiar płytek krwi metodą optyczną był parametrem diagnostycznym, raportowanym na wyniku.

Z poważaniem


Z-CIA DYREKTORA
ds. Techniczno-Administracyjnych
Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej
mgr inż. Grzegorz Kubica