



Kielce, dnia 07.01.....2020r.

EZ/ZP/201/2020/UG

Do wszystkich zainteresowanych

Dot. EZ/201/2020/UG w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników, testów, materiałów medycznych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r. poz. 1843), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu 1, Część I, Parametry Graniczne testów, Pozycja 1: Prosimy o potwierdzenie, że przez sformułowanie „certyfikat zgodności ze standardem IVD” Zamawiający rozumie testy które są dopuszczone do obrotu na terytorium Polski, są przeznaczone do diagnostyki In vitro i posiadają znak CE/IVD?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu 1 – Odczynniki do diagnostyki chorób zakaźnych metodą RT-PCR wraz z użyczeniem analizatorów – z Załącznika nr 2 formularza asortymentowo – cenowy do SIWZ EZ/ZP/201/2020/UG w którym w pozycji 4 i 5 Zamawiający wyspecyfikował odpowiednio testy HPV (50016 oznaczeń w ciągu 3 lat) i CMV (768 oznaczeń w ciągu 3 lat). Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający celowo zmienił zamawiany asortyment w odniesieniu do przygotowanej uprzednio i przesłanej do Zamawiającego oferty wstępnej, w której badał ceny testów SARS-CoV-2 (50016 oznaczeń w ciągu 3 lat) i CTNG (768 oznaczeń w ciągu 3 lat), czy jednak doszło do oczywistej omyłki ponieważ zamawiający miał na myśli testy SARS-CoV-2 oraz CT/NG zamiast opisanych w Załączniku nr testów HPV i CTNG? O oczywistej omyłce zdaje się świadczyć fakt odniesienia się Zamawiającego właśnie do testów SARS-CoV-2 i CTNG w Wymaganiach dotyczących Części I w pozycjach 4 i 5 gdzie opisywane są specyficzne wymagania co do parametrów granicznych zamawianych testów.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji pismem z dnia 15.12.2020r.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu 1: Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą lodówkę Lkv/3913/Leibherr rok produkcji 2019?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu 1: Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą zamrażarkę LG ex/3410/Leibherr rok produkcji 2019?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu 1, Części I, Parametry Graniczne Testów, Pozycja 2 – Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający ma na myśli możliwość zachowania krzywych kalibracyjnych w pamięci aparatu dla wszystkich testów dla których da się wyznaczyć krzywą kalibracyjną – czyli dla testów ilościowych?



Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby okres przydatności do użycia oferowanych produktów wynosił minimum 9 miesięcy po otwarciu opakowania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy § 8 pkt. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin rozpatrzenia reklamacji wynosił 5 dni roboczych od daty otrzymania pisemnej reklamacji ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający zaakceptuje wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, której wzór dołączamy do naszych pytań?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści złożenie dokumentów z punktu 15 ust. 7 a i b w języku innym niż polski?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy pkk 1 ppkt. 2) b, c, d par. 9 projektu umowy: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób wyliczone zostały wysokości kar umownych?

Odpowiedź: Kary umowne określone w pkk 1 ppkt. 2) b, c, d par. 9 projektu umowy są środkami dyscyplinującymi Wykonawców w odniesieniu do terminowości realizacji obowiązków umownych. Wysokość kar umowy została określona na poziomie rynkowym tak aby zabezpieczyć interes Zamawiającego ale jednocześnie nie dyskryminować Wykonawców.

Pytanie nr 11

Pytania dotyczące referencji do pakietu 3 i 4: Czy Zamawiający uzna w pakiecie 3 i 4 odnośnie wymaganych referencji, spełnienie warunku posiadania wiedzy i doświadczenia, jeśli Oferent prowadzi działalność w branży diagnostycznej od kilkunastu lat i realizuje umowy zawarte na podstawie przetargów publicznych, natomiast od roku funkcjonuje dział odpowiadający swoim rodzajem dostawie stanowiącej przedmiot zamówienia i przedstawi referencje na dostawę odczynników biochemicznych, hematologicznych, mikrobiologicznych lub z zakresu biologii molekularnej innych niż w przedmiocie zamówienia, natomiast potwierdzające należyte wykonywanie dostaw odczynników?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu wykazania przez Wykonawców, iż posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako: zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umowę, której/których odczynników, testów lub materiałów wyszczególnionych w opisach poszczególnych pakietów.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w pakiecie 4 wyrazi zgodę na zaproponowanie testów liofilizowanych 2-genowych gen ORF1AB oraz genu N specyficznych dla Sars-Cov-2 przechowywanych w temperaturze 2-8 C?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 13 2.Czy Zamawiający w pakiecie 4 zgodzi się na zaproponowanie testów konfekcjonowanych po 48 reakcji?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę? Uzasadnienie: W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający prześle Wykonawcy umowę w formie papierowej jednostronnie podpisaną przez Zamawiającego natomiast Wykonawca może podpisać umowę przy użyciu podpisu elektronicznego i odesłać przy pomocy środków elektronicznych.

Pytanie nr 15

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 9 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. Uzasadnienie: 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.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

(§ 9 ust. 2 pkt. a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej 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. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Prosimy o modyfikację § 3 Umowy poprzez dopisanie : „Dostawa odczynników na koszt Wykonawcy przy czym wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto” Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. 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.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Uzasadnienie: Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z



poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie jest w stanie określić ilości hospitalizowanych pacjentów związku z powyższym, wielkość realizowanych zamówień z umowy wynika z bieżących i uzasadnionych potrzeb.

Pytanie nr 19

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: Tak., poniżej modyfikacja umowy.

Pytanie nr 20

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: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

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? Uzasadnienie: Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział taki wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami artykułu 13 ust. 2 wzoru umowy - załącznik nr 3 do SIWZ.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



umowy. Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Klauzula zawarta w treści pytania stanowi umowną klauzulę siły wyższej. Należy zaznaczyć, iż przepisy prawa powszechnie obowiązującego, którego zastosowania nie wyłączają zapisy projektu umowy, stanowią w zupełności zabezpieczenie dla rozwiązania kwestii poruszanych w pytaniu – to jest art. 357¹ Kodeksu Cywilnego oraz przepisy ustawy Ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz. U. poz. 1842 z późn. zm.).

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie: Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Klauzula zawarta w treści pytania stanowi umowną klauzulę siły wyższej. Należy zaznaczyć, iż przepisy prawa powszechnie obowiązującego, którego zastosowania nie wyłączają zapisy projektu umowy, stanowią w zupełności zabezpieczenie dla rozwiązania kwestii poruszanych w pytaniu – to jest art. 357¹ Kodeksu Cywilnego oraz przepisy ustawy Ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz. U. poz. 1842 z późn. zm.).

Pytanie nr 25 dot. Pakietu 4



Czy Zamawiający dopuści test PCR identyfikujący wirus SARS-CoV-2 na podstawie genów RdRp, E i N?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu 4:

Czy Zamawiający dopuści całkowitą objętość reakcyjną 20 µl?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr dot. 27 Pakietu 4:

Czy Zamawiający dopuści test genetyczny o większej czułości, tj. około 0,5 kopii / 1 µl dla każdego genu: RdRp, E i N?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 dot. Pakietu 4:

Czy Zamawiający dopuści test genetyczny o możliwości przechowywania w temp. -15 => -20 st. C.?

Odpowiedź: Tak, ale po otwarciu możliwość przechowywania w temperaturze 2-8 stopni C.

Pytanie nr 29

do pakietu nr 3 – Dot. Rozdział I pkt. 12.1 SIWZ - Czy Zamawiający uzna poświadczenie umowy, która jest w trakcie realizacji w związku z tym, iż produkt będący przedmiotem ww. zamówienia został wprowadzony do obrotu w II połowie roku oraz zgodnie z rozporządzeniem w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (§2 ust. 4 pkt. 2), posiada właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako: „zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umowę, której/których zakres obejmował dostawę/dostawy odczynników, testów lub materiałów wyszczególnionych w opisach poszczególnych pakietów o łącznej wartości zrealizowanych umów brutto minimum tj:...”?

Odpowiedź: Nie. Umowy winny być zakończone tj. zrealizowane.

Pytanie nr 30

Załącznik nr 2 do SIWZ, Pakiet 3. Testy PCR - 2 genowe do wykrywania SARS-CoV-2 –Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby certyfikaty kontroli jakości, karty charakterystyki substancji niebezpiecznych oraz deklaracje CE znajdowały się na stronie internetowej oferenta, z której można bezpłatnie pobierać wymagane dokumenty? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ. Wyjątek mogą stanowić karty charakterystyki, poniżej modyfikacja.

Pytanie nr 31

Rozdział I pkt. 12.1 SIWZ - Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony jeśli wykonawca dostarczy referencje opisaną jako „Dostawa odczynników dla Laboratorium Mikrobiologicznego i Laboratorium Biologii Molekularnej wraz z dzierżawą i serwisem aparatów Vitek 2 oraz BactAlert 3D 60”?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem iż Wykonawca wskaże w wykazie wartość zrealizowanych dostaw odczynników.

Pytanie nr 32

Załącznik nr 2 do SIWZ, formularz asortymentowo – cenowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na test trygenowy oznaczający gen N, gen RdRp oraz gen E wraz z kontrolą wewnętrzną i kontrolą



komórkową w dwustopniowym algorytmie diagnostycznym reakcji PCR? Test w tej specyfikacji spełnia oczekiwania Zamawiającego oraz w kwestii dodatkowego trzeciego genu je przewyższa.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33

§3 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku gdy dla produktu jest wydawana karta charakterystyki Wykonawca zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą produktu dostarczyć kartę charakterystyki. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia kart charakterystyk wraz z pierwszą dostawą, Zamawiający uzna za spełnienie warunku ich udostępnienie do bezpłatnego i całodobowego pobrania ze strony internetowej Wykonawcy dostępnej pod adresem: W przypadku gdy dla produktu nie jest wymagana karta charakterystyki produktu Wykonawca zobowiązany jest złożyć stosowne oświadczenie wraz z informacją o braku obowiązku stosowania w/w dokumentu.”?

Odpowiedź: Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 34

§8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W razie stwierdzenia wad, braków lub niezgodności towaru z umową, Zamawiający prześle mailem na adres:pisemną reklamację Wykonawcy, a Wykonawca zobowiązuje się do:”?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawne i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odpowiedź: Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 35

§8 ust. 2 tiret 1– Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „usunięcia wad, braków lub niezgodności towaru z umową niezwłocznie, lecz nie później niż w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania pisemnej reklamacji lub,”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36

§9 ust. 1 pkt 2 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37

§9 ust. 1 pkt 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotem użyczenia – w wysokości 150,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38

§9 ust. 1 pkt 2 lit. b – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 200 zł za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39



§9 ust. 1 pkt 2 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 100 zł?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40

§9 ust. 1 pkt 2 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym okresem przydatności do użycia niż gwarantuje wykonawca wg załącznika nr ..., każdorazowo w wysokości 200,00 zł za stwierdzone uchybienie”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 41

Dotyczy pakietu 9 Prosimy o potwierdzenie, iż długość umowy w pakiecie 9 wynosi 24 miesiące.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42

Dotyczy pakietu 9, formularz asortymentowo-cenowy. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający rozumie ilość sztuk podaną w trzeciej kolumnie jako równoważną z ilością opakowań.

Odpowiedź: Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 43

Dotyczy pakietu 9, formularz asortymentowo-cenowy, parametry wymagane pod tabelą „odczynniki mikrokarty i inne materiały powinny mieć certyfikat jednostki notyfikowanej”. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w wymaganiu „odczynniki mikrokarty i inne materiały powinny mieć certyfikat jednostki notyfikowanej” ma na myśli te produkty których to dotyczy tj. karty, krwinki i kontrole.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44

Dotyczy pakietu 9, załącznik nr 3a, umowa użyczenia, paragraf 2, podpunkt c. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora, który nie posiada wad fizycznych, prawnych oraz usterek technicznych, kompletny oraz dopuszczony do używania w podmiotach działalności leczniczej, który jest używany a jego rok produkcji to 2012?

Odpowiedź: Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 45

Pakiet 3. Czy zamawiający ma na myśli zestaw zawierający endogenną kontrolę wewnętrzną, czyli kontrolę pobrania materiału, izolacji i inhibicji reakcji PCR?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46

Pakiet 4. Czy zamawiający dopuści zestaw do SARS-COV-2 wykrywający co najmniej 3 geny wirusa w tym geny RdRP, E i N?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pakiet 4. Czy zamawiający zgodzi się, aby objętość wyizolowanej próbki dodawanej do reakcji PCR wynosiła 10ul, przy czym całkowita objętość reakcji to 25 ul.

Odpowiedź: Tak , Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 1 test PCR do wykrywania SARS-Cov-2 wykrywał przynajmniej 2 różne rejony genu Sars-Cov-2 w tym swoisty dla niego gen S?

Odpowiedź: Tak , Zamawiający wymaga aby test wykrywał obecność genu wirusa SARS-COV-2.

Pytanie nr 49

Czy zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 pozycja 1 testy PCR do wykrywania SARS-CoV-2 nie zawierające kontroli komórkowej prawidłowości pobrania materiału do badania ?

Odpowiedź: Tak , Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50

Dotyczy Załącznik nr 3 do SIWZ. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę? W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 14.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia? Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art.144 ust.1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawierania umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, pandemia, w tym okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie: Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i



dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Klauzula zawarta w treści pytania stanowi umowną klauzulę siły wyższej. Należy zaznaczyć, iż przepisy prawa powszechnie obowiązującego, którego zastosowania nie wyłączają zapisy projektu umowy, stanowią w zupełności zabezpieczenie dla rozwiązania kwestii poruszanych w pytaniu – to jest art. 357¹ Kodeksu Cywilnego oraz przepisy ustawy Ustawa z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t.j. Dz. U. poz. 1842 z późn. zm.).

Pytanie nr 52

par. 3 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania: „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53

par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Uzasadnienie: Treść umowy łączącej wykonawcę z podwykonawcą należy do sfery stosunków prawnych pomiędzy wykonawcą a podwykonawcą i reguluje prawa i obowiązki tych podmiotów. Za wykonanie umowy odpowiedzialny jest Wykonawca i brak jest uzasadnienia prawnego dla ingerencji Zamawiającego w stosunki prawne łączące Wykonawcę z podmiotami trzecimi.

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami SIWZ i umowy.

Pytanie nr 54

par. 7 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

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

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami SIWZ i umowy.

Pytanie nr 55

par. 8 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin wymiany wynosił 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 56

par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 57

par. 9 ust. 1 pkt. 2 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego 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



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia "z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy" na "z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę"? Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 59

Dotyczy: Wzór Umowy, Załącznik nr 3 do SIWZ, dotyczy Pakietu 4: §3 ust. 4: Czy Zamawiający dopuści dosłanie wymaganych dokumentów wraz z umową z biura Wykonawcy? Wykonawca motywuje swoją prośbę powodami technicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania wymaganych dokumentów wraz z umową. Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 60

§3 ust. 8 w związku z §10 ust. 1 pkt 1) lit. e): Prosimy o usunięcie wskazanego zapisu – stanowi on powtórzenie §3 ust.3, który nie dotyczy wszystkich pakietów.

Odpowiedź: Modyfikacja poniżej.

Pytanie nr 61

§7 ust.1: Prosimy o usunięcie zapisu: „wraz z załączonym potwierdzeniem realizacji dostawy”. Ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlowe, faktury wystawiane są przez pracownika Wykonawcy w biurze w dniu dostawy towaru do Zamawiającego, a sam przedmiot dostawy jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą po wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami umowy.

Pytanie nr 62

§7 ust.3: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „odsetki ustawowe zgodnie z ustawą o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 63

Dotyczy: Wzór Umowy, Załącznik nr 3 do SIWZ, dotyczy Pakietu 4 Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 14.



Pytanie nr 64

Dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ: Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych pakietów, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisem w formularzu ofertowym –załącznik nr 1 do SIWZ oraz pkt. 13 ppkt b SIWZ..

Pytanie nr 65

Dotyczy: Pakiet 4 Testy PCR 3 genowe do wykrywania SARS-CoV-2: Prosimy o doprecyzowanie i podanie nazwy termocyklera jaki posiada Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający posiada termocykl器 RotorGena Q. Oferowane testy muszą posiadać walidację na wymieniony aparat.

Pytanie nr 66

Dotyczy: Pakiet 4 Testy PCR 3 genowe do wykrywania SARS-CoV-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie testów umożliwiających wykrywanie i różnicowanie dwóch genów wirusa SARS-CoV-2: genu ORF1b i genu RdRP w jednym kanale fluorescencji?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67

Dotyczy: Pakiet 4 Testy PCR 3 genowe do wykrywania SARS-CoV-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie testów, których czułość jest nie gorsza niż 10 kopii/μl dla genów ORF1ab oraz RdRP?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 68

Dotyczy: Pakiet 4 Testy PCR 3 genowe do wykrywania SARS-CoV-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie testów, które mogą być przechowywane po otwarciu w temperaturze +2°C do 25°C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 69

Dotyczy: Pakiet 4 Testy PCR 3 genowe do wykrywania SARS-CoV-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawu, który zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania co najmniej 96 reakcji?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 70

Czy Zamawiający dopuści trójgenowy test PCR wykrywający geny (RdRP, N, E-gen) każdy z genów wykrywany jest na oddzielnych kanałach detekcji. Test wymaga przechowywania w temperaturze -20 st., a całkowita objętość reakcyjna wynosi 20 ul?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 71

Czy Zamawiający dopuści testy w formie liofilizatu, nie wymagające przechowywania w temperaturze -20 st. Test wykrywa geny RdRP i E-gen na odrębnych kanałach detekcji (FAM, HEX, Cy5) oraz posiada kontrole wewnętrzną (IC), kontrolę dodatnią i ujemną. MIX w formie liofilizatu znajduje się w gotowych ependorfach typu (low/high profile) format uniwersalny dopasowany do różnych typów analizatorów RT-PCR.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 72

par. 12 ust. 3 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie tego postanowienia: "Po upływie okresu 12 miesięcy obowiązywania umowy, stronom przysługuje prawo do rozwiązania umowy z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, ze skutkiem prawnym na ostatni dzień miesiąca kalendarzowego. " Alternatywnie, czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w tym postanowieniu następującego fragmentu: "jednak nie wcześniej niż w chwili realizacji przynajmniej 80% wartości umowy."? Uzasadnienie: Zastrzeżenie prawa Zamawiającego do wypowiedzenia umowy w dowolnym momencie jej trwania powoduje znaczną niepewność co do długości trwania kontraktu oraz wolumenu sprzedawanego towaru.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Ponadto Zamawiający, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017. poz. 1579) wprowadza modyfikację zapisów SIWZ w następującym zakresie :

Załącznik nr 3 do SIWZ wzór umowy:

§ 13, Zmiany Umowy, pkt. 3

Było:

§ 13

Zmiany Umowy

3. Zmiany wysokości należnego wynagrodzenia w odniesieniu do zobowiązań niezrealizowanych w przypadku:
 - a. w przypadku ustawowej zmiany obowiązujących stawek podatku VAT w odniesieniu do asortymentu objętego umową.
 - b. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej ustalonej na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
 - d. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. o pracowniczych planach kapitałowych.

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania umowy i Wykonawca w sposób obiektywny udowodni ich wielkość.

Jest:

§ 13

Zmiany Umowy

3. Zmiany wysokości należnego wynagrodzenia w odniesieniu do zobowiązań niezrealizowanych w przypadku:
 - a. w przypadku ustawowej zmiany obowiązujących stawek podatku VAT w odniesieniu do asortymentu objętego umową lub zmiany stawki VAT ze względu na zmianę klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT.
 - b. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej ustalonej na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,



- c. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
- d. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. o pracowniczych planach kapitałowych.

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania umowy i Wykonawca w sposób obiektywny udowodni ich wielkość.

§ 3, Realizacja umowy,

Było:

§ 3

Realizacja umowy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać sukcesywnie przedmiot zamówienia ustalony wg załącznika nr ... do Zakładu Mikrobiologii ul. Artwińskiego 6 Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach /magazynu medycznego ul. Grunwaldzkiej 45 Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach, zgodnie z zamówieniem przesłanym przez Dział Realizacji.
2. Wykonawca oświadcza że zaoferowany przez niego asortyment, będący przedmiotem umowy, posiada niezbędne dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania jako wyrobu medycznego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, w myśl przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r., poz. 186).
3. Wykonawca, zobowiązuje się do użyczenia nieodpłatnie Zamawiającemu na czas trwania umowy urządzeń medycznych oraz do prowadzenia serwisu w zakresie przekazanego sprzętu medycznego, w szczególności do niezwłocznej wymiany wadliwych - zużytych elementów na nowe wolne od wad zgodnie z postanowienia umowy użyczenia(nr/znak umowy)¹
4. W przypadku gdy dla produktu jest wydawana karta charakterystyki Wykonawca zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą produktu dostarczyć kartę charakterystyki. W przypadku gdy dla produktu nie jest wymagana karta charakterystyki produktu Wykonawca zobowiązany jest złożyć stosowne oświadczenie wraz z informacją o braku obowiązku stosowania w/w dokumentu.
5. Wykonawca gwarantuje iż dostarczony towar będzie miał okres przydatności do użycia wg załącznika nr ..., jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta), pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.
6. Zamawiający ma prawo odmowy odbioru towaru niezgodnego z umową lub który ma wady zmniejszające jego wartość lub użyteczność w szczególności w przypadku o którym mowa w ust. 5 oraz towaru którego opakowanie jest naruszone lub nie zawiera informacji o terminie ważności. Postanowienia § 8 ust. 3 stosuje się odpowiednio.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo niepełnej realizacji umowy w zakresie ilości asortymentu określonego w załączniku nr ... w zależności od bieżących potrzeb.
8. Wykonawca zobowiązuje się do użyczenia nieodpłatnie Zamawiającemu na czas trwania umowy oraz do prowadzenia serwisu w zakresie przekazanego sprzętu, w szczególności do niezwłocznej wymiany wadliwych – zużytych elementów na nowe, wolne od wad zgodnie z postanowieniami umowy nr
9. Strony postanawiają, iż osobami odpowiedzialnymi za kontakty w zakresie realizacji umowy będą:

¹ Dotyczy pakietu nr 1, 9, 10



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



- ze strony Zamawiającego: Dział Realizacji Umów i Magazynów, tel. 41/30-33-415, e-mail: realizacja@wszkielce.pl
- ze strony Wykonawcy:, tel., e-mail.....

Jest:

§ 3

Realizacja umowy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać sukcesywnie przedmiot zamówienia ustalony wg załącznika nr ... do Zakładu Mikrobiologii ul. Artwińskiego 6 Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach /magazynu medycznego ul. Grunwaldzkiej 45 Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach, zgodnie z zamówieniem przesłanym przez Dział Realizacji.
2. Wykonawca oświadcza że zaoferowany przez niego asortyment, będący przedmiotem umowy, posiada niezbędne dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania jako wyrobu medycznego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, w myśl przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r., poz. 186).
3. Wykonawca, zobowiązuje się do użyczenia nieodpłatnie Zamawiającemu na czas trwania umowy urządzeń medycznych oraz do prowadzenia serwisu w zakresie przekazanego sprzętu medycznego, w szczególności do niezwłocznej wymiany wadliwych - zużytych elementów na nowe wolne od wad zgodnie z postanowienia umowy użyczenia(nr/znak umowy)²
4. W przypadku gdy dla produktu jest wydawana karta charakterystyki Wykonawca zobowiązany jest wraz z pierwszą dostawą produktu dostarczyć kartę charakterystyki. W przypadku gdy dla produktu nie jest wymagana karta charakterystyki produktu Wykonawca zobowiązany jest złożyć stosowne oświadczenie wraz z informacją o braku obowiązku stosowania w/w dokumentu. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia kart charakterystyk wraz z pierwszą dostawą, Zamawiający uzna za spełnienie warunku poprzez udostępnienie kart do bezpłatnego i całodobowego pobrania ze strony internetowej Wykonawcy pod adresem:
5. Wykonawca gwarantuje iż dostarczony towar będzie miał okres przydatności do użycia wg załącznika nr ..., jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta), pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.
6. Zamawiający ma prawo odmowy odbioru towaru niezgodnego z umową lub który ma wady zmniejszające jego wartość lub użyteczność w szczególności w przypadku w którym mowa w ust. 5 oraz towaru którego opakowanie jest naruszone lub nie zawiera informacji o terminie ważności. Postanowienia § 8 ust. 3 stosuje się odpowiednio.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo niepełnej realizacji umowy w zakresie ilości asortymentu określonego w załączniku nr ... w zależności od bieżących potrzeb.
8. Strony postanawiają, iż osobami odpowiedzialnymi za kontakty w zakresie realizacji umowy będą:
 - ze strony Zamawiającego: Dział Realizacji Umów i Magazynów, tel. 41/30-33-415, e-mail: realizacja@wszkielce.pl
 - ze strony Wykonawcy:, tel., e-mail.....

² Dotyczy pakietu nr 1, 9, 10



§ 10, Odstąpienie od umowy,

Było:

§ 10

Odstąpienie od umowy

1. Strony postanawiają, że oprócz przypadków wymienionych w ustawie Kodeks Cywilny przysługuje im prawo odstąpienia od umowy w następujących przypadkach:
 - 1) Zamawiający może odstąpić od umowy jeżeli:
 - a) Wykonawca rozwiązał firmę lub utracił uprawnienia do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem,
 - b) w stosunku do Wykonawcy otwarto likwidację lub złożono wniosek o ogłoszenie upadłości,
 - c) Wykonawca jest w zwłoce w wydaniu towaru lub usunięciu stwierdzonych wad, braków lub niezgodności towaru z umową o 5 dni roboczych ponad terminy określone w umowie.
 - d) Wykonawca trzykrotnie został ukarany za naruszenie tożsamyh obowiązków określonych w umowie,
 - e) Wykonawca nie wywiązuje się z umowy użyczenia o której mowa w § 3 ust. 8.

Jest:

§ 10

Odstąpienie od umowy

1. Strony postanawiają, że oprócz przypadków wymienionych w ustawie Kodeks Cywilny przysługuje im prawo odstąpienia od umowy w następujących przypadkach:
 - 1) Zamawiający może odstąpić od umowy jeżeli:
 - a) Wykonawca rozwiązał firmę lub utracił uprawnienia do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem,
 - b) w stosunku do Wykonawcy otwarto likwidację lub złożono wniosek o ogłoszenie upadłości,
 - c) Wykonawca jest w zwłoce w wydaniu towaru lub usunięciu stwierdzonych wad, braków lub niezgodności towaru z umową o 5 dni roboczych ponad terminy określone w umowie.
 - d) Wykonawca trzykrotnie został ukarany za naruszenie tożsamyh obowiązków określonych w umowie,
 - e) Wykonawca nie wywiązuje się z umowy użyczenia o której mowa w § 3 ust. 3³.

Załącznik nr 3a do SIWZ wzór umowy użyczenia:

Było:

§ 2

Obowiązki Użyczającego

1. Użyczający oświadcza, że Przedmiot użyczenia:
 - a) stanowi jego własność oraz nie jest obciążony prawami osób trzecich,
 - b) nie zachodzą żadne okoliczności, które uniemożliwiają bądź ograniczają oddanie Przedmiotu użyczenia Biorącemu do używania,
 - c) nie posiada wad fizycznych, prawnych oraz usterek technicznych, jest nowy/używany lecz nie starszy niż 3 lata, kompletny oraz dopuszczony do używania w podmiotach działalności leczniczej,

Jest:

§ 2

³ Dotyczy pakietów nr 1,9,10

**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: szpital@wszkielce.plwww.wszkielce.pl**Obowiązki Użyczającego**

1. Użyczający oświadcza, że Przedmiot użyczenia:
 - a) stanowi jego własność oraz nie jest obciążony prawami osób trzecich,
 - b) nie zachodzą żadne okoliczności, które uniemożliwiają bądź ograniczają oddanie Przedmiotu użyczenia Biorącemu do używania,
 - c) nie posiada wad fizycznych, prawnych oraz usterek technicznych, jest nowy/używany lecz nie starszy niż 3 lata/ dla Pakietu nr 9 wyprodukowany nie wcześniej niż w 2012r./ kompletny oraz dopuszczony do używania w podmiotach działalności leczniczej,

Załącznik nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo cenowy dla Pakietu nr 9:**Było:**

Lp.	Opis	Ilość szt	Wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jednostkowa brutto opakowania	VAT %	Wartość zamówienia brutto	Nr katalogowy / producent / nazwa handlowa	Oświadczam, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. 2020r. poz. 186) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia zgodnie z klasą wyrobu medycznego TAK/NIE -niepotrzebne skreślić!!! *	Karta charakterystyki**
1	Mikrokarty do pełnego oznaczenia grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych (A-B-D ^{VI} /D ^{VI} /A1-B), z krwinkami wzorcowymi	1400					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
2	Mikrokarty do potwierdzenia grupy krwi: A-B-D ^{VI}	260					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
3	Mikrokarty do wykrywania przeciwciał na czterech krwinkach wzorcowych w PTA LISS	900					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
4	Mikrokarty do PTA na odczynniku monospecyficznym anti-IgG	10					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
5	Mikrokarty do oznaczenia grupy krwi noworodka	100					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
6	Roztwór myjący do aparatu (fluid A)	50					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
7	Roztwór myjący do aparatu (fluid B)	150					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
8	Zestaw kontrolny do aparatu	160					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
9	Gel Sol	450					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
10	Krwinki wzorcowe A1,B	500					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
11	Krwinki do wykrywania przeciwciał	600					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
12	Karty grupowe do prób zgodności pacjentów RH ujemnych	150					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
13	Karty grupowe do prób zgodności pacjentów RH dodatnich	100					0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
RAZEM							0,00			

Jest:

**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: szpital@wszkielce.plwww.wszkielce.pl

CERTYFIKAT 2017/8



ISO 9001

Lp.	Opis	Ilość op.	Wielkość opakowania	Cena jednostkowa brutto	VAT %	Wartość zamówienia brutto	Nr katalogowy / producent / nazwa handlowa	Oświadczam, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. 2020r. poz. 186) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia zgodnie z klasą wyrobu medycznego TAK/NIE-niepotrzebne skreślić!!! *	Karta charakterystyki**
1	Mikrokarty do pełnego oznaczenia grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych (A-B-D ^{VI} /D ^{VI} /A1-B), z krwinkami wzorcowymi	1400				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
2	Mikrokarty do potwierdzenia grupy krwi: A-B-D ^{VI}	260				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
3	Mikrokarty do wykrywania przeciwciał na czterech krwinkach wzorcowych w PTA LISS	900				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
4	Mikrokarty do PTA na odczynniku monospecyficznym anty-IgG	10				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
5	Mikrokarty do oznaczenia grupy krwi noworodka	100				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
6	Roztwór myjący do aparatu (fluid A)	50				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
7	Roztwór myjący do aparatu (fluid B)	150				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
8	Zestaw kontrolny do aparatu	160				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
9	Gel Sol	450				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
10	Krwinki wzorcowe A1,B	500				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
11	Krwinki do wykrywania przeciwciał	600				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
12	Karty grupowe do prób zgodności pacjentów RH ujemnych	150				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
13	Karty grupowe do prób zgodności pacjentów RH dodatnich	100				0,00		Tak/Nie	Tak/Nie
RAZEM						0,00			

Wprowadzone zmiany są wiążące i należy ją uwzględnić w treści składanej oferty.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski

Dział Zamówień Publicznych
mgr Urszula Gierada
SPECJALISTA