



Płock, dnia ⁹ stycznia 2014 roku

PZOZ/DZP/382/71PN/13

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa odczynników i produktów do diagnostyki mikrobiologicznej**.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r. poz. 907) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie podłoża, odczynniki wymienione w pozycjach 1-17, 19, 20a-20g pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie podłoża, odczynniki wymienione w pozycjach 1-17, 19, 20a-20g pochodziły od jednego producenta.

Pytanie Nr 2, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 18 oraz 21a-21d testów z 10-miesięcznym terminem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 3, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej powiadomień do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych dla testów wymienionych w pozycjach 18, 21a, 21b, 21c, 21d?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga załączenia do oferty deklaracji zgodności CE (dotyczy wszystkich pakietów z wyłączeniem Pakietu nr 2 poz. 30 a-e, pakietu nr 3 poz. 17, pakietu nr 5 poz. 20 a,c,d,e,f) i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 4, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia deklaracji zgodności CE i wpisu do rejestru wyrobów medycznych dla produktów, które nie są wyrobami medycznymi (dotyczy pozycji 20a, 20c, 20d, 20e, 20f)?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 3.

Pytanie Nr 5, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenia do oferty kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii jedynie dla podłoży chromogennych na płytkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii jedynie dla podłoży chromogennych na płytkach, w pozostałych przypadkach ulotki mogą pozostać w postaci zdjęć czarno-białych.

Pytanie Nr 6, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoży w probówkach zawierających czytelny nadruk lub naklejkę z podaną nazwą podłoża **lub nazwą skróconą**, datą ważności, numerem serii?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.



Pytanie Nr 7, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoża na płytkach zawierających czytelny nadruk z podaną nazwą podłoża **lub nazwą skróconą**, datą ważności, numerem serii i godziną rozlania?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie Nr 8, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego w pozycji 21b *Helicobacter pylori*?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w test pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie Nr 9, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wymaga podłoża w butelkach o wymiarze wewnętrznym wylotu do 2,5cm, opisanych foliową naklejką, zakręcanych plastikowym korkiem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 10, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 17 podłoża z 7 tygodniowym terminem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania powiadomień i wyrazi zgodę na dołączenie do oferty deklaracji zgodności CE jako dokumenty dopuszczające produkty do obrotu?

Uzasadnienie: deklaracją zgodności CE jest wystarczającym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu, świadczącym o jego zgodności z wymaganiami zasadniczymi, bowiem dokonanie powiadomienia / przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jest czynnością materialno - techniczną, a nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca załączył deklaracje zgodności CE dla tych produktów które tego wymagają zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi.

O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (nie są objęte obowiązkiem posiadania deklaracji zgodności CE), nie podlegają rejestracji i polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów).

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 3.

Pytanie Nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby opisy przedmiotu zamówienia, ulotki zostały dołączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie, bądź w wersji elektronicznej na płycie CD?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 14, dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 produktów z następującymi terminami ważności:

Podłoża na płytkach z krwią – min - 4-5 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

Podłoża na płytkach bez krwi – min. 5-8 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

Paski z gradientem stężeń antybiotyku min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego, zaś dla ESBL – min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Testy identyfikacyjne oraz testy lateksowe – min. 4-8 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 15,

Czy w pakiecie nr 1 Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, jeśli oferowane produkty były znane Zamawiającemu i stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 16, dotyczy pakietu nr 1, parametry wymagane do testów identyfikacyjnych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie testu do identyfikacji Haemphilus na podstawie 10 cech biochemicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w test pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie Nr 17, dotyczy pakietu nr 1, parametry wymagane do pasków z gradientem stężeń.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie pasków pakowanych pojedynczo w zbiorczych opakowaniach po 10 szt. nie wymagających pochłaniacza wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w testy pod warunkiem, że zaoferowane produkty będą spełniały pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie Nr 18, dotyczy pakietu nr 1, parametry wymagane do pasków z gradientem stężeń.

Czy zamawiający wymaga aby wszystkie paski z gradientem stężeń pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie paski z gradientem stężeń pochodziły od jednego producenta.

Pytanie Nr 19, dotyczy pakietu nr 1, parametry wymagane Analizator do posiewu pkt. 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie „W ramach ceny przedmiotu zamówienia Wykonawca zapewni pełny serwis gwarancyjny dzierżawionego analizatora oraz kalibrację i walidację analizatora.– zgodnie z zaleceniami Producenta.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy pakietu nr 1, pkt.10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację W przypadku awarii analizatora reakcja serwisu w czasie max 2 dni roboczych, a w przypadku niesprawności przekraczającej max 3 dni robocze Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia analizatora zastępczego o równoważnych parametrach na czas naprawy lub wymianę analizatora na sprawny.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 21, dotyczy pakietu nr 1B pkt. od 16a do 16r

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wypisanie w tabeli asortymentowej wszystkich możliwych numerów katalogowych pasków z gradientem stężeń pakowanych po 10 i po 30, tak aby Zamawiający mógł swobodnie korzystać z całości asortymentu podczas trwania umowy.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania, z zastrzeżeniem, że jest ona podzielna przez wielkość wymaganego opakowania lub wymagane opakowanie stanowi wielokrotność opakowania, jakie zaoferuje Wykonawca. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. "Ilość w okresie 12 miesięcy", "j.m." i "Nazwa handlowa", podając wielkość oferowanego opakowania.*

Pytanie Nr 22, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§1 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 23, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§5 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu? Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie w związku wewnętrzną procedurą obowiązującą w firmie. Już sam fakt odbioru przez Wykonawcę zgłoszenia uruchamia procedurę reklamacyjną w trybie zgodnym z §5 ust. 3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 25, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§9 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „Wykonawca zobowiązany jest do przystąpienia do usunięcia wady, awarii lub usterki w ciągu max. 2 dni roboczych od momentu powiadomienia przez przedstawiciela Zamawiającego i jej usunięcia w ciągu max. 3 dni roboczych od podjęcia naprawy.”?

- Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe pytanie prosimy również o wprowadzenie zmiany w zapisach parametrów wymaganych dla pakietu nr 1 dotyczących analizatora pkt 10.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§9 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na następujące przekształcenie treści postanowienia umownego: „Zamawiający ma prawo zlecić firmie zewnętrznej wykonanie badań, które miały być wykonane na przedmiocie dzierżawy, od momentu zawiadomienia, o którym mowa w ust. 4. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się pokryć różnicę w cenie pomiędzy kosztami związanymi z przeprowadzeniem badań na zewnątrz a ceną odczynników wynikają z niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 27, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§9 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na przekształcenia zapisu na: „Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na nowy po zgłoszeniu przez Zamawiającego trzech awarii tych samych podzespołów, uniemożliwiających pracę całego przedmiotu umowy oraz dokona ponownej jego instalacji – na własny koszt i we własnym zakresie.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 28, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§10 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 29, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§10 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto danego pakietu,”? Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 30, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§10 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „10 % niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub gdy Zamawiający odstąpi od umowy wskutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca”? Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 31, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§10 ust. 1 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 32, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§10 ust. 1 lit. f – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy Umowy – Załącznik 2A do SIWZ

§11 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 15%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 34, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, że zaoferowane produkty w pakiecie muszą posiadać pozytywną opinię KORLD?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 35, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 7 krążków diagnostycznych o średnicy 6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 36, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści krążki β- laktamowe z temperaturą przechowywania – 20°C?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 37, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie krążków o minimalnym terminie ważności wynoszącym 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 38, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 9 „Krażki z nitrocefiną” krążki pakowane po 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 39, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły? Zgodnie z informacją producenta testy bibułowe zapewniają lepsze przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (bibuła, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalna dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Paski bibułowe nakłada się szybciej oraz lepiej i nie wymagają dodatkowego oprzyrządowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 40, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie testów o minimalnym terminie ważności wynoszącym 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 41, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby szczepy wzorcowe pochodziły z pierwszego pasażu? Za pierwszy pasaż uważa się pierwszą hodowlę uzyskaną z oryginalnego szczepu kontrolnego dostarczonego przez oficjalną kolekcję. Każdy przesiew szczepu kontrolnego stanowi ryzyko utraty jego właściwości, czyli cech, które decydują o jego referencyjności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 42, dotyczy pakietu nr 2

Czy zamawiający dopuści zaoferowani szczepów wzorcowych liofilizowanych na krążkach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 43, dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 27 i 28 testów pakowanych po 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań potrzebnych na realizację zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 44, dotyczy pakietu nr 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji: 14-17, 19, 20, 23, 26, 30-31b i utworzy dla nich odrębny pakiet tematyczny? Umożliwi to wzięcie udziału większej liczbie oferentów i pozwoli uzyskać bardziej konkurencyjne ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i wymaga, aby w celu zapewnienia standaryzacji badań asortyment wymieniony w pozycjach 14-17, 19, 20, 23, 26 oraz 30-31b pochodził od jednego producenta.

Pytanie Nr 45, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży w probówkach (poz. 1-12) z terminem ważności min. 4 miesiące?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 46, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 21a- 21d testów pakowanych po 20 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań potrzebnych na realizację zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 47, dotyczy pakietu nr 2, procedura oznaczania lekowrażliwości i testy przydatne w manualnej diagnostyce mikrobiologicznej:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na test lateksowy do wykrywania Streptococcus pneumoniae bezpośrednio z dodatknych posiewów krwi lub podłoży hodowlanych w opakowaniu liczącym 60 testów?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 48, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „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 zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 49, dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szalek spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 400 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 50, dotyczy pakietu nr 3 poz. 5

Prosimy o odpowiedź, jakiego rodzaju czystości produktu Państwo oczekują tj. pojemników aseptycznych czy sterylnych?

Bardzo często pod pojęciem produktów sterylnych oferowane są przez wykonawców produkty nie sterylne o podwyższonym stopniu czystości to znaczy wyprodukowane w warunkach specjalnej czystości. Oznaczone są one jako STERILE A lub Aseptyczne. Dotyczy to na przykład takich produktów jak: szalki, pojemniki na próbki itp. Wyroby te są wystarczające do prowadzenia badań IVD (in vitro), o ile nie mają kontaktów z powłokami ciała człowieka. Nie są to jednak produkty, które przeszły zwalidowany proces sterylizacji z gwarancją uzyskania SAL $\geq$ 6. Produkty Aseptyczne (STERILE A) są istotnie tańsze od produktów sterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga pojemników sterylnych, pakowanych indywidualnie.

Pytanie Nr 51, dotyczy pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający w przypadku oczekiwania produktu aseptycznego, zgodzi się na zaoferowanie pojemników spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 200 szt.?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 51.

Pytanie Nr 52, dotyczy pakietu nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie pojemników spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 53, dotyczy pakietu nr 3 poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wymazówek spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 500 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 54, dotyczy pakietu nr 3 poz. 10

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie próbek spakowanych po 5 szt., a w opakowaniu zbiorczym po 200 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 55, dotyczy pakietu nr 3 poz. 11

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie próbek o wymiarach 16x160 mm z zachowaniem pozostałych wymagań Zamawiającego? Prosimy o dopuszczenie ww. próbek z uwagi na niewielką różnicę w porównaniu do sprecyzowanego przez Zamawiającego przedziału wymiarów oczekiwanej próbki. Różnica 10 mm wysokości nie wpływa na wygodę operowania próbką przy wykonywaniu badań oraz nie ma znaczenia na wynik czynności laboratoryjnych. Ponadto Zamawiający nie oczekuje konkretnego wymiaru próbki, lecz wskazał w SIWZ zakres wymiarów w zakresie wysokości, co pozwala domyślać się, że dopuszcza szereg produktów i wysokość próbek nie ogranicza działań laboratoryjnych Zamawiającego. Czy biorąc pod uwagę powyższe Zamawiający zgodzi się na ww. produkt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w próbki pod warunkiem, że zaoferowany asortyment spełnia pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie Nr 56, dotyczy pakietu nr 3 poz. 11

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się na wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 55.

Pytanie Nr 57, dotyczy pakietu nr 3 poz. 12

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie próbek spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 400 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 58, dotyczy pakietu nr 3 poz. 16a i 16b

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie końcówek z filtrem? Nie ogranicza on aplikacji laboratoryjnych Zamawiającego, a nawet jest korzystny, gdyż pozwala odfiltrować ewentualne nieczystości, które mogłyby się zdarzyć w pipetowanej cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w końcówki z filtrem pod warunkiem, że zaoferowany asortyment spełnia pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie Nr 59, dotyczy pakietu nr 3 poz. 16a i 16b

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie końcówek spakowanych w pudełku po 96 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 60, dotyczy pakietu nr 3 poz. 16a

W przypadku zgody na powyższe czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 10 pudełek z końcówkami czy wymaga 11 pudełek?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 61, dotyczy pakietu nr 3 poz. 16b

W przypadku zgody na powyższe czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie 20 pudełek z końcówkami czy wymaga 21 pudełek?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 62, dotyczy pakietu nr 3 poz. 17

Z uwagi na fakt, że wyrząsarka typu Vortex nie jest produktem posiadającym dokumenty uprawniające do zastosowania 8% stawki podatku VAT, prosimy o zmodyfikowanie formularza cenowego w zakresie wartości stawki podatku VAT. Najlepszym rozwiązaniem byłoby usunięcie stawek VAT z kolumny „Stawka podatku VAT” i pozostawienie wypełnienia tej kolumny Wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający pomylił stawki vat i dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie Nr 63, dotyczy pakietu nr 3 poz. 18

W tej pozycji nasza prośba jest analogiczna do powyżej wymienionej. Statyw obrotowy do pipet, który posiadamy w ofercie jest objęty 8% stawką podatku VAT, nie 23%.

Odpowiedź: Zamawiający pomylił stawki vat i dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie Nr 64, dotyczy pakietu nr 3

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie terminu ważności dostarczanego towaru?

Prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności oferowanych produktów do 12 miesięcy od dnia wydania towaru z magazynu.

Nie widzimy podstaw dostawy towaru z terminem ważności wynoszącym 24 lub 36 m-cy, albowiem Zamawiający będzie dokonywał zamówień sukcesywnie, w miarę aktualnych potrzeb w ciągu trwania umowy tj. 12 m-cy, zatem nie ma niebezpieczeństwa, iż Zamawiający zakupi towar, którego nie zdąży zużyć.

W przypadku wygaśnięcia umowy Zamawiający może rozpiścić nowe postępowanie przetargowe, w którym na nowo zdefiniuje produkty o gwarancji 12 miesięcznej. Nie ma zatem potrzeby w postępowaniu przewidzianym na umowę 12 miesięczną, na terminy ważności dłuższe niż okres obowiązywania umowy.

Poza tym magazynowanie towaru jest dla Zamawiającego niepotrzebnym obciążeniem, z uwagi na:

- zajęcie przestrzeni magazynowej,
- konieczność sprawdzania jak długi termin ważności do zużycia zamówiony wcześniej produkt posiada,
- ryzyko użycia produktu nieświeżego, o obniżonej wartości. Z czasem każdy produkt traci swoje właściwości fizyczne, jakościowe na skutek procesu starzenia. Wraz z tą utratą wartości zwiększa się ryzyko użycia produktu o gorszej jakości, a co za tym idzie możliwość popełnienia błędów w badaniach laboratoryjnych...

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminów ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 65, dotyczy Umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 punktu 7 o treści: „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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 66, dotyczy Umowy § 5 ust. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę terminu z 48 godzin w dni robocze na 3 dni robocze? Prośbę motywujemy faktem przekazywania towaru do wyspecjalizowanej firmy spedytorskiej, która potrzebuje 48 godzin na jego dostarczenie. Potrzebny jest jeszcze czas na wydanie towaru z magazynu i jego skompletowanie, stąd prosimy o dłuższy termin.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 67, dotyczy Umowy § 5 ust. 5

Zamawiający zawarł zapis:

„W przypadku stwierdzenia, że dostarczone towary nie odpowiadają wskazanym w SIWZ wymaganiom jakościowym lub posiadają wady ukryte, a w szczególności w razie wystąpienia incydentu medycznego, Zamawiający może odstąpić od umowy, naliczając jednocześnie karę umowną zgodnie z § 6 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.”

W przypadku wad jakościowych Zamawiający powinien zgłosić reklamację do Wykonawcy, dlatego karanie Wykonawcy na tym etapie wykonania zamówienia jest niewłaściwe. Dlatego zapis powinien być rozszerzony przynajmniej o zapis „w przypadku wyczerpania drogi reklamacyjnej”.

Czy Zamawiający rozszerzy zapis?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 68, dotyczy Umowy § 5 ust. 5

Z treści wyżej cytowanego ustępu nie wynika, że incydent o którym pisze Zamawiający nastąpi z użyciem dostarczonego, wadliwego towaru, który jest przedmiotem umowy. Nie każdy incydent, który wystąpi u Zamawiającego jest winą Wykonawcy...

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 67.

Pytanie Nr 69, dotyczy Umowy § 6 ust. 1 pkt. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości niezrealizowanej części ZAMÓWIENIA za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy ściśle regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności, a nadto czynić zadość zasadom współżycia społecznego. 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 przekracza wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 70, dotyczy Umowy § 6 ust. 1 pkt. b)

Powołując się na argumentację przytoczoną powyżej prosimy o zmianę wysokości kar na 0,2% wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 71, dotyczy Umowy § 6 ust. 1 pkt. c) i d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, z uwagi na nieadekwatność jej wysokości do niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy ściśle regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności, a nadto czynić zadość zasadom współżycia społecznego. 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 przekracza wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej od wartości całej umowy jest wysoce niesprawiedliwe i narusza w/w zasady z uwagi na fakt, iż wartość ta jest wartością czysto teoretyczną i bardzo często różni się od faktycznej wartości wykonanej umowy. 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.

Liczenie kar od całej wartości umowy jest niesprawiedliwe. Dlaczego Wykonawca ma ponosić koszt ewentualnej kary za odstąpienie od umowy liczonej od wartości umowy, jeśli np. wykonał ¾ umowy prawidłowo? Wnosimy o zapis, który będzie liczył wartość kary od wartości niezrealizowanej części umowy. Jeśli Wykonawca lub Zamawiający z winy Wykonawcy odstąpi od umowy na początku jej trwania - Wykonawca zapłaci dużą karę, jeśli pod koniec wykonywania umowy- odpowiednio mniejszą. Jest to sprawiedliwe podejście naliczenia kar za odpowiedni wkład wykonanej pracy.

Czy Zamawiający zgodzi się na proponowaną zmianę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 72, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ezy do posiewów z oczkiem o pojemności 1µl w opakowaniu liczącym 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 73, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ezy do posiewów z oczkiem o pojemności 10µl w opakowaniu liczącym 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 74, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesa z dodatkiem węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego z czarnym korkiem w opakowaniu liczącym 125 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 75, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesa bez dodatku węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego, z niebieskim korkiem w opakowaniu liczącym 125 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 76, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesa bez dodatku węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem w opakowaniu liczącym 125 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 77, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesa z dodatkiem węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem w opakowaniu liczącym 125 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Pytanie Nr 78, dotyczy pakietu nr 4

Czy podając pojemność 4 ml Zamawiający ma na myśli pojemność użytkową czy całkowitą pipetki Pasteura?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli pipetki Pasteura o pojemności użytkowej 4ml.

Pytanie Nr 79, dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na Wymazówkę nylonową szczoteczkową końcówką mini w opakowaniu liczącym 100 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 21.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r. poz. 907) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

W wyniku omyłki Zamawiającego w Pakiecie nr 4 poz. 1 i 2 – w kolumnie „ilości sztuk”, Załącznik Nr 6.4 do SIWZ otrzymuje nowe brzmienie.

NAZWA ZAMÓWIENIA: Dostawa odczynników i produktów do diagnostyki mikrobiologicznej

PARAMETRY WYMAGANE
PAKIET NR 1 – PROCEDURA HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z ZASTOSOWANIEM GOTOWYCH
PODŁOŻY MIKROBIOLOGICZNYCH NA PŁYTKACH ORAZ TESTY DO MANUALNEJ IDENTYFIKACJI

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Lp.	Parametry wymagane	Odpowiedź wymagana	Odpowiedź oferowana
Podłoża do posiewów krwi			
1.	Podłoża tlenowe i beztlenowe z możliwością wykrywania bakterii we krwi, płynach ustrojowych.	TAK	
2.	Podłoża do posiewów - kompletne, nie wymagające dodawania substancji wzbogacających umożliwiających wzrost drobnoustrojów przy wykonywaniu posiewów krwi.	TAK	
3.	Podłoża ze standardowym dodatkiem suplementu neutralizującego obecność antybiotyku.	TAK	
4.	Dostępność podłoża pediatricznych zapewniających wzrost drobnoustrojów nawet przy minimalnej ilości materiału klinicznego w ilości od 0,5ml.	TAK	
5.	Hodowla bakterii (również trudno rosnących) i grzybów w tym samym podłożu.	TAK	
6.	Podłoża spełniające zarówno funkcję podłoża transportowych jak i namnażających.	TAK	
7.	Wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu.	TAK	
8.	Możliwość przechowywania podłoża w temperaturze pokojowej.	TAK	
9.	Podłoża w butelkach bezpiecznych dla użytkownika, wykonanych z materiału nietłukącego i niepękającego podczas transportu i pracy rutynowej (napełnianie, wkładanie do aparatu), bez wycieku materiału zakaźnego, potwierdzone dołączeniem do oferty instrukcji obsługi analizatora oraz ulotek technicznych stosowanych podłoża.	TAK	
10.	Podłoża lekkie (waga butelki z podłożem nie większa niż 90g), tanie w użyciu.	TAK podać	
11.	Termin ważności podłoża minimum 8 miesięcy.	TAK podać	
Analizator do posiewów krwi			
Nazwa analizatora, typ, producent:			
1.	Analizator do wykrywania drobnoustrojów we krwi i płynach ustrojowych. Wymóg dołączenia atestów.	TAK	
2.	Aparat nie starszy niż z roku 2010	TAK, podać	
3.	Analizator o najnowszej technologii z oferty aparatów danego producenta z wbudowanym komputerem i oprogramowaniem umożliwiającym wprowadzenie danych o pacjencie tj. nazwisko, imię, pesel, podgląd prób, krzywych przebiegu reakcji, prób dodatnich oraz tworzenia zestawień z otrzymanych wyników, z uwzględnieniem danych o pacjentach; Udokumentowanie przez dołączenie do oferty materiałów: foldery, zdjęcia, materiały reklamowe w języku polskim.	TAK	
4.	Ilość miejsc w aparacie max. 60.	TAK podać	
5.	Wprowadzenie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych.	TAK	
6.	Analizator wyposażony w UPS – urządzenie podtrzymujące napięcie o mocy stosownie do zaoferowanego analizatora.	TAK	
7.	Hodowla i detekcja drobnoustrojów w obrębie jednego analizatora.	TAK	
8.	Konieczność wyceny wszystkich wymaganych w procedurze posiewu krwi i innych płynów ustrojowych dodatkowych odczynników będących w ofercie firmy.	TAK	
9.	W ramach ceny przedmiotu zamówienia Wykonawca zapewni pełny serwis gwarancyjny dzierżawionego analizatora oraz kalibrację i walidację analizatora – zgodnie z zaleceniami Producenta	TAK	
10.	W przypadku awarii analizatora reakcja serwisu w czasie max 2 dni roboczych , a w przypadku niesprawności przekraczającej max 3 dni	TAK	

	robocze Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia analizatora zastępczego o równoważnych parametrach na czas naprawy lub wymianę analizatora na sprawny.		
11.	W ramach ceny przedmiotu zamówienia Wykonawca dostarczy i zainstaluje analizator w laboratorium oraz przeszkoli personel medyczny w liczbie 4 osób w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
Podłoża mikrobiologiczne na płytkach			
1.	Wymaga się dostarczenia kart charakterystyki na podłoża na płytkach i w probówkach po podpisaniu umowy wraz z pierwszą dostawą.	TAK	
2.	Zamawiający wymaga zachowania należytej jakości podłoży przez cały okres obowiązywania terminu ważności oferowanych produktów.	TAK	
3.	Podłoża rozlewane na płytki z żeberkami wentylacyjnymi o średnicy 90mm, pakowane po 10 / 20 sztuk w termokurczliwą folię i ochronne pudełka tekturowe.	TAK	
4.	Płytki z podłożami muszą zawierać czytelny nadruk z nazwą podłoża, datą ważności, numerem serii i godziną rozlania.	TAK	
5.	Podłoża z gwarantowanym terminem ważności wynoszącym minimum 6 tygodni dla podłoż z dodatkiem krwi oraz minimum 7 - 10 tygodni dla pozostałych podłoż.	TAK	
6.	Certyfikaty kontroli jakości dostarczane z każdą partią produktów.	TAK	
Paski z gradientem stężeń antybiotyku:			
1.	Wymaga się , aby E-testy wykonane były z materiału plastikowego, pakowane pojedynczo lub po 10 / 30 sztuk z pochłaniaczem wilgoci.	TAK	
2.	Na każdym pasku umieszczony symbol antybiotyku oraz zakres jego stężeń.	TAK	
3.	Termin ważności min. 24 miesiące.	TAK	podać
4.	Instrukcje wykonania oznaczeń MIC w każdym opakowaniu w języku polskim.	TAK	
Testy lateksowe			
1.	Szybkie testy pozwalające na identyfikację drobnoustrojów z materiału pobranego bezpośrednio z hodowli lub z próbek klinicznych.	TAK	
2.	Wysoka czułość i specyficzność testów. Tylko 1 -2 kolonie wymagane do przeprowadzenia jednego testu.	TAK	
3.	Barwny lateks umożliwiający czytelny odczyt w czasie do 2 minut i łatwą interpretację .	TAK	
4.	Precyzyjne niskoobjętościowe zakraplacze.	TAK	
5.	Kolorowe oznaczenia nakrętek oraz etykietek ułatwiające właściwy wybór odczytnika.	TAK	
6.	Testy z minimalnym okresem ważności 6-8 miesięcy.	TAK	podać
Testy identyfikacyjne			
1.	Testy do identyfikacji metodą manualną – wystandaryzowane zestawy do identyfikacji odpowiednich rodzajów drobnoustrojów, wykorzystujące zminiaturyzowane testy biochemiczne i specjalnie przygotowaną bazę danych.	TAK	
2.	Testy paskowe składające się z mikroprobówek zawierających odpowiednie substraty.	TAK	
3.	Odczyt reakcji możliwy na podstawie porównania z Książką Kodów lub stosując program komputerowy.	TAK	
4.	Testy z minimalnym terminem ważności 6– 8 miesięcy.	TAK	podać
5.	Identyfikacja bakterii na podstawie min. 20 cech biochemicznych.	TAK	

*) w przypadku, gdy w rubryce „ODPOWIEDŹ WYMAGANA” wymagana jest odpowiedź **TAK**, to Wykonawca jest zobowiązany do potwierdzenia jej w rubryce „ODPOWIEDŹ OFEROWANA”; w przypadku, gdy w rubryce „ODPOWIEDŹ WYMAGANA” wymagana jest odpowiedź **TAK** **podać**, to Wykonawca jest zobowiązany do podania liczbowej/opisowej wartości parametru w rubryce „ODPOWIEDŹ OFEROWANA”;

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
PAKIET NR 3 – WYROBY JEDNORAZOWE I SPRZĘT DO PIPETOWANIA DLA POTRZEB DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa	Producent/ Numer katalogowy	Trwałość /m-cy	Ilość sztuk w opakowaniu	j.m.	Ilość sztuk w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość Netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Szkiełka podstawowe, cięte z polem do opisu 76x26x2			12	50	szt.	2 000			8	
2.	Szkiełka nakrywkowe o wymiarach 24x32mm			12	1 000	szt.	4 000			8	
3.	Sterylna płytka Petriego o średnicy 90mm i wysokości 14mm z żebrami wentylacyjnymi,			24	500	szt.	1 000			8	
4.	Sterylna płytka Petriego o średnicy 120 - 150mm i wysokości 18mm z żebrami wentylacyjnymi			24	500	szt.	1 000			8	
5.	Pojemnik sterylny do moczu, o pojemności 120ml, z podziałką i matowym polem do opisu, zakreśnany, czerwona nakrętka, pakowany indywidualnie w torebki foliowe			36	250	szt.	5 000			8	
6.	Pojemnik do kału z łopatką o pojemności 60ml, 38x65mm, zakreśnany, sterylny, pak. indywidualnie.			36	100	szt.	1 000			8	
7.	Wymazówki bez podłoża w probówce transportowej, sterylne, z nalepką do opisu z trzonkiem plastikowym, o długości 150mm, z główką z wiskozy o średnicy 5mm pakowane indywidualnie w folię;			36	100	szt.	1 000			8	
8.	Wymazówki sterylne z trzonkiem drewnianym o długości 150mm, z główką z bawełny o średnicy 5mm, pakowane indywidualnie w opakowanie typu papier-folia			36	100	szt.	15 000			8	
9.	Wymazówki (okulistyczne) z trzonkiem plastikowym o długości 130mm, z główką z bawełny w probówce transportowej, sterylne pakowane indywidualnie			36	100	szt.	500			8	
10.	Sterylna probówka okrągłodenna, z tworzywa sztucznego o średnicy 15 - 16mm, wysokość 80 - 100mm z korkiem, pakowane po 5 sztuk			36	100	szt.	1 000			8	
11.	Sterylna probówka okrągłodenna, z tworzywa sztucznego o średnicy 15 - 16mm, wysokość 170 - 200mm z korkiem,			36	100	szt.	1 000			8	
12.	Sterylna probówka okrągłodenna, z tworzywa sztucznego o pojemności 4ml, średnicy 10 - 12mm, wysokość 70 -			35	100	szt.	1 000			8	

Załącznik Nr 6.4 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

Załącznik Nr 6.4 do SIWZ

Nazwa Wykonawcy
Adres Wykonawcy

FORMULARZ CENOWY
PAKIER NR 4 – ZESTAWY TRANSPORTOWE I EZY DLA POTRZEB DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

L p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa	Producent/ Numer katalogowy	Trwałość /m-cy	Ilość sztuk w opakowaniu	j.m.	Ilość sztuk w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość Netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Ezy do posiewów, sterylne, jednorazowe z oczkiem o pojemności 1 µl, z miękką końcówką.			24	20	szt.	4000			8	
2.	Ezy do posiewów, sterylne, jednorazowe z oczkiem o pojemności 10 µl, z miękką końcówką			24	20	szt.	4000			8	
3.	Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesza z dodatkiem węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego z czarnym korkiem			12	50	szt.	2000			8	
4.	Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesza bez dodatku węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego, z niebieskim korkiem			12	50	szt.	500			8	
5.	Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesza bez dodatku węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem.			12	50	szt.	600			8	
6.	Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesza z dodatkiem węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem.			12	50	szt.	500			8	
7.	Sterylny pipety Pasteura z kapilarą o pojemności 4ml, długość 150mm			24	10	szt.	2000			8	
8.	Wymazówka z nylonową szczoteczkową końcówką mini, w próbówce z nakrętką bez podłoża			18	10	szt.	1000			8	
RAZEM											

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

Pkt 14.D.1 SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ, Wykonawca jest zobowiązany do złożenia:

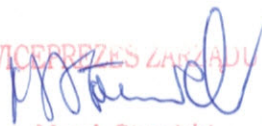
Deklaracji zgodności CE zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (Dz. U. z dnia 2011 r., Nr 113, poz. 657) - dotyczy wszystkich pakietów z wyłączeniem Pakietu nr 2 poz. 30 a-e, pakietu nr 3 poz. 17, pakietu nr 5 poz. 20 a,c,d,e,f;

§9 ust. 5 otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca zobowiązany jest do przystąpienia do usunięcia wady, awarii lub usterki w ciągu max. 2 dni roboczych od momentu powiadomienia przez przedstawiciela Zamawiającego i jej usunięcia w ciągu max. 3 dni roboczych od podjęcia naprawy.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl.

WICEPRZEDSIĘDZIE

Marek Stawicki

~~PROKURENT~~
~~Anna Rybarczyk~~

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz ze zmianą jej treści
z dnia 9 stycznia 2014 roku PZOZ/DZP/382/71PN/13

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi
o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy