

Płock, dnia 12 września 2018 roku

PZOZ/DZP/382/30PN/18

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 laboratoryjnej i bakteriologicznej.**

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 dn. 24.08.2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy Pakietu 2

Czy w pozycji 1 można zaoferować krwinki o innych pojemnościach czyli 3x10 ml z terminem ważności 72 dni w ilości 24 zestawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 2, dotyczy Pakietu 2

Czy w pozycji Nr 2 Zamawiający wymaga krwinek gotowych do użycia w metodzie probówkowej i szkiełkowej?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje „gęstych” krwinek.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu 2

Czy w pozycji nr 2 można zaoferować krwinki 3x5 ml w ilości 24 zestawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu 2

Czy w pozycji Nr 3 można zaoferować krwinki 5 ml z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu 2

W pozycji Nr 4 zamawiający wymaga: *Krew kontrolna. Próbkę krwi kontrolnej(krwinki i osocze) grupy A i grupy B jedna z nich RhD+(dodatnia) a druga RhD-(ujemna). Co najmniej w jednej próbce wymagana obecność przeciwciał.*

Zgodnie z opisem i naszą wiedzą jest to zestaw do kontroli odczynników i krwinek zatem nie jest to produkt przeznaczony do diagnostyczny tylko produkt pomocniczy do walidacji. Zgodnie z przeznaczeniem produktu wymaganie CE z udziałem Strony trzeciej czyli Jednostki Notyfikowanej nie jest wymagany. Tylko produkty wykrywające antygeny lub przeciwciała muszą mieć CE z jednostką notyfikowaną. Zestaw kontrolny w instrukcji wprost wskazuje, że nie służy do diagnozowania dlatego wnosimy o odstąpienie od wymagania CE z jednostką notyfikowaną (lub zmianę opisu: do diagnozowania)

Czy Zamawiający dopuści produkt oznaczony CE na podstawie Dyrektywy 98/79/WE zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r na podstawie deklaracji WE?

Zamawiający może skorzystać z uprawnienia złożenia zapytania do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych gdzie zgłasza się wyroby do obrotu o zgodności uzasadnienia powyżej z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu CE z jednostką notyfikowaną w pozycji nr 4 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający zaakceptuje realizację umowy poprzez dostawę opakowań handlowych, które wykonawca wskaże obok nazwy produktu: rubryka Nr 4 tabeli cenowej pakietu Nr 3 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymiana CE z jednostką notyfikowaną dla pozycji 8,9,10 na rzecz CE na podstawie deklaracji WE zgodnie z Dyrektywą 98/79/WE co jest zgodne z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r?

Uzasadnienie:

Zgodnie z pismem Urzędu Rejestracji nr sprawy : UR.DNB.461.0002.2015.KS.2 cytujemy: " zgodnie z podpunktem 1.1.2. dokumentu MEDDEV 2.14/1 revision 2 January 2012 dotyczącym kwalifikacji „rzadkich” grup i podgrup układu AB0,układu Rh oraz układu Kell, odczynniki do różnicowania subgrup A₁ i A₂ mają niewielkie znaczenie w praktyce transfuzji krwi i w związku z tym w/w odczynnik Dolichotest nie jest zaliczany do Wykazu A załącznika nr 2 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro"

Zgodnie z postępowaniem administracyjnym które zostało przeprowadzone przez Urząd Rejestracji w roku 2015 produkty standard anty-D oraz standard anty-D mikrometoda produkcji Farmator mogą być stosowane na rynku ponieważ są oznaczone CE na podstawie deklaracji producenta zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia o wymaganiach zasadniczych . Nie jest wymagane CE z jednostką notyfikowaną dla produktów które nie diagnozują i nie wykrywają tym samym przeciwciał lub antygenów. Akceptacja naszej propozycji i tym samym zmiana wymagań będzie zgodna z art. 7 oraz 29 Pzp czyli nZaie będzie ograniczała dostępu małym przedsiębiorcom (producentom) do rynku. Siwz jest bowiem dedykowana pod producenta RCKiK Katowice która wydatkuje pieniądze publiczne i jest powiązana z rynkiem diagnostycznym w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu CE z jednostką notyfikowaną w pozycji 8 i dokona modyfikacji SIWZ. Pozycje nr 9 i 10 - zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu 7

Jakich antygenów Zamawiający wymaga w zestawach do diagnostyki Borrelia w klasie IgG i IgM metodą ELISA oraz BLOT?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby testy ELISA do diagnostyki boreliozy oparte były na antygenach natywnych z Borrelia burgdorferi, Borrelia garinii i Borrelia afzelii oraz dodatkowo w klasie IgG posiadały rekombinant VlsE.

Zamawiający wymaga, aby testy BLOT oparte były na rekombinowanych antygenach i zawierały w klasie IgG i IgM m.in. wysokooczyszczzone dimeryczne białko OspC, a w klasie IgG lipidy charakterystyczne dla fazy późnej.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu 2

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie odczynniki pakietu 2 posiadały Certyfikaty WE potwierdzające nadzór jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu 2

Czy Zamawiający dopuści aby odczynnik z pozycji 3 pakietu 2 był w opakowaniach 2x2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie odczynniki (oprócz odczynników poz. 8,12 oraz 13) pakietu 3 posiadały Certyfikaty WE potwierdzające nadzór jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści aby odczynnik z pozycji 7 pakietu 3 był w opakowaniach 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści aby odczynnik z pozycji 8 pakietu 3 był w opakowaniach 2x2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści aby odczynnik z pozycji 11 pakietu 3 był w opakowaniach 2x2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 15, dotyczy Pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści aby odczynnik z pozycji 13 pakietu 3 był w którejś z dostępnych objętości: 500, 2000 lub 5000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza objętość 2000 ml, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu 14 poz.1-3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie odczynników wieloważnych EPEC grup: A,B i C w opakowaniach a'2 ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości na 20 opakowań dla każdego z odczynników wieloważnych: A,B i C.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 17, dotyczy Pakietu 14 pozycja 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 18.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie asortymentu z terminem min. 10 miesięcy od momentu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytania od Nr 19 do 28, dotyczą Załącznika nr 2B do SIWZ - dotyczy pakietów nr 1-5, 8, 10-14 - Istotne postanowienia umowy

Pytanie Nr 19, dotyczy Par. 3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy Par. 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby towar był dostarczany do Zamawiającego za pośrednictwem firmy kurierskiej na koszt i ryzyko Wykonawcy na warunkach określonych w niniejszej umowie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 21, dotyczy Par. 5 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 22, dotyczy Par. 6

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 23, dotyczy Par. 6 ust. 1 lit. a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej, a nie od wynagrodzenia za cały przedmiot umowy?

Uzasadnienie: Zastrzeżona, we wzorze umowy kara umowna jest rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 kodeksu cywilnego. Podstawową funkcją kary umownej jest kompensacja szkody poniesionej przez Zamawiającego. Powinna ona bowiem służyć ułatwieniu dochodzenia odszkodowania, a nie prowadzić do sytuacji, w której Zamawiający wzbogaca się na niewykonaniu zobowiązania przez Wykonawcę (por. wyr. SA w Katowicach 17.12.2008 r., V ACA 483/08, OSA w Katowicach 2009, Nr 1, poz. 5). W związku z tym, w przypadku utrzymania obecnego brzmienia postanowienia umowy (niewspółmierność z ewentualną szkodą Zamawiającego) ewentualnie naliczona kara umowna zostanie uznana za rażąco wygórowaną, a w konsekwencji tego możliwe będzie jej miarkowanie, co naraża instytucję zamawiającą na nieuzyskanie zakładanego odszkodowania oraz dodatkowe koszty postępowania sądowego. Mając na względzie z jednej strony ochronę słusznego interesu Zamawiającego, a z drugiej zasadę równości stron prawa kontraktów oraz regulację art. 484 § 2 kodeksu cywilnego proponujemy, aby podstawą naliczenia kary umownej była wartość niedostarczonej w terminie dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Par. 6 ust. 1 lit. a, b, g

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 25, dotyczy Par. 6 ust. 1 lit. c-e

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. 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 umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Par. 6 ust. 1 lit. f

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 27, dotyczy Par. 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 28, dotyczy Par. 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 29, dotyczy pakietu 11 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na szkielek 1 mm grubości z uwagi na bardzo małą popularność szkielek 2 mm i ich ograniczoną dostępność na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 30, dotyczy pakietu 11 poz. 6

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowania 400 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości przedmiotu zamówienia. Czy niepełne opakowania należy zaokrąglić w górę do pełnych?

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany jednostki miary z opakowania na sztukę.

Pytanie Nr 31, dotyczy pakietu 11 poz. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowania 100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości przedmiotu zamówienia. Czy niepełne opakowania należy zaokrąglić w górę do pełnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie 100 szt. pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 32, dotyczy pakietu 11 poz. 9

Przedmiot zamówienia jest niedostępny z uwagi na brak stałej dostępności u producenta. Czy w zw. z tym Zamawiający zgodzi się na wymazówki zwykłe w próbówce z trzonkiem drewnianym i wacikiem bawełnianym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy pakietu 11 poz. 9

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się na wymazówki zwykłe w próbówce z trzonkiem plastikowym i wacikiem wiskozowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 34, dotyczy pakietu 11 poz. 11

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowania 1000 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości przedmiotu zamówienia. Czy niepełne opakowania należy zaokrąglić w górę do pełnych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na opakowania 1000 szt. pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości podanej w zamówieniu.

Pytanie Nr 35, dotyczy Pakietu 10 poz. 18

Czy zamawiający wymaga, aby zestaw do odróżnienia *Staphylococcus aureus* od pozostałych gronkowców metodą lateksową wykrywał koagulazę, Białko A i polisacharydy z otoczek MRSA?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakietu 9 poz. 15 i 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych po 25 sztuk w opakowaniu dla poz. 15 i po 10 sztuk w opakowaniu dla pozycji 56 z odpowiednim przeliczeniem ilości odpowiadającym zapotrzebowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji nr 15 dokona zmiany jednostki miary z opakowania na sztukę, jednocześnie nie wyraża zgody na zmianę ilości sztuk dla pozycji nr 56.

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakietu 9 poz.15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych po 25 sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 36.

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w przypadku, gdy użytkował produkty przez ostatnie 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakietu 9 Parametry wymagane, podłoża do posiewów krwi, pkt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności minimum 7 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 40, dotyczy Pakietu 9 Parametry wymagane, podłoża mikrobiologiczne na płytkach, pkt. 1 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karty charakterystyk oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości były dostępne na stronie www oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny dostęp i jednocześnie odstąpi od złożenia kart charakterystyk z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 41, dotyczy Pakietu 9 Parametry wymagane, podłoża mikrobiologiczne na płytkach, pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na minimalny termin ważności 5 tygodni dla płytek z krwią?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 42, dotyczy Pakietu 9 Parametry wymagane, paski z gradientem stężeń antybiotyku, pkt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności minimum 12 miesięcy oraz 4 miesiące dla pasków typu RUO (Research Use Only) tj. poz. B38, B39, B44?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 43, dotyczy Pakietu 9 Parametry wymagane, testy identyfikacyjne, pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności minimum 4 -7 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 44, dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający zezwoli oferentowi na dodanie do tabeli formularza cenowego dodatkowej kolumny „Numer katalogowy”?

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

Pytanie Nr 45, dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej w celu szczegółowej wyceny materiałów zużywalnych do analizatora oraz czy wyrazi zgodę na poprawienie 8% stawki VAT na 23%?

Uzasadnienie: Materiały zużywalne do analizatora nie są klasyfikowane jako wyrób medyczny i w związku z tym posiadają 23% stawkę VAT.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytania od Nr 46 do 64 dotyczą Załącznika nr 2A do SIWZ

Pytanie Nr 46, dotyczy § 2 ust. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 47, dotyczy § 4 ust. 10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

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

Pytanie Nr 48, dotyczy § 4 ust. 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

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

Pytanie Nr 49, dotyczy § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 5 dni roboczych, w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu przewidzianego na rozpatrzenie reklamacji. Wskazany przez Zamawiającego termin jest terminem nierealnym do dotrzymania zwłaszcza jak chodzi o reklamacje jakościowe wymagające szczegółowej analizy.

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

Pytanie Nr 50, dotyczy § 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 51, dotyczy § 5 ust. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru dostarczonego ze zwłoką przekraczającą 5 dni ponad termin dostawy określony w § 4 ust. 2 niniejszej umowy lub niewykonania przez Wykonawcę obowiązków określonych w ust. 4 powyżej.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 52, dotyczy § 6 ust. 2 lit. a

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„dostarczenia – na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego – aparatu na własny koszt, ryzyko i we własnym zakresie – w terminie 21 dni od dnia podpisania niniejszej umowy,”?

Uzasadnienie: Z uwagi na fakt sprowadzania urządzeń z zagranicy bezpośrednio od producenta, a także mając na uwadze skomplikowane procedury celne zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 53, dotyczy § 9 ust. 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego 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. 24 godzin w dni robocze od podjęcia naprawy.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 54, dotyczy § 9 ust. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zamawiający ma prawo zlecić firmie zewnętrznej wykonanie badań, które miały być wykonane na przedmiocie dzierżawy, od momentu zawiadomienia, o którym mowa w ust. 4. do dnia przekazania urządzenia do ponownego użytku. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy poniesionych kosztów wynikających z przeprowadzenia badań oraz transportu przez podmiot trzeci a ceną oznaczoną w umowie. Zamawiający jest zobowiązany do udokumentowania poniesionych kosztów.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie, „Zamawiający jest zobowiązany do udokumentowania poniesionych kosztów” i dokona modyfikacji SIWZ. Pozostała część zapisów pozostaje bez zmian.

Pytanie Nr 55, dotyczy § 9 ust. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na **inny sprawny o nie gorszych parametrach** po zgłoszeniu przez Zamawiającego trzech awarii kluczowych elementów aparatu, uniemożliwiających pracę całego przedmiotu umowy oraz dokona ponownej jego instalacji – na własny koszt i we własnym zakresie”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 56, dotyczy § 10 ust. 1 lit. a

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 1,5 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień roboczy opóźnienia,”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę sformułowania na zaproponowane ze stawką 2% i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 57, dotyczy § 10 ust. 1 lit. a

Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wobec tego Zamawiający może wyjaśnić czy tak określoną karę należy rozumieć jako karę liczoną od wartości całego pakietu czy też od wartości niedostarczonego w terminie towaru?

Odpowiedź: Zamawiający wyraził zgodę na modyfikację.

Pytanie Nr 58, dotyczy § 10 ust. 1 lit. c

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego brutto danego pakietu,”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 59, dotyczy §10 ust. 1 lit. d

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„10 % wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub przyczyn leżących po jego stronie.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Handwritten signatures and initials in blue ink.

Pytanie Nr 60, dotyczy §10 ust. 1 lit. e

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w § 6 ust. 2 lit a niniejszej umowy, w wysokości 5% czynszu dzierżawnego określonego w § 6 ust. 4 umowy niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 61, dotyczy §10 ust. 1 lit. f

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w przypadku nie usunięcia wady, awarii lub usterki w terminie określonym w § 9 ust. 5 niniejszej umowy w wysokości 5 % czynszu dzierżawnego określonego w § 6 ust. 4 umowy niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 62, dotyczy §10 ust. 1 lit. g

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„5% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy.”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 63, dotyczy §10 ust. 1 lit. h

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 64, dotyczy §10 ust. 1 lit. i

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 65

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

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech miejsc po przecinku.

Pytanie Nr 66

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie Nr 67, dotyczy § 4 ust. 2 zał.nr.2B

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

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

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

Pytanie Nr 68, dotyczy § 5 ust. 2,3 zał.nr.2B

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

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru?

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni roboczych jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę terminu dla reklamacji ilościowych na 5 dni roboczych i dokona modyfikacji SIWZ, jednocześnie podtrzymuje zapisy SIWZ dotyczące reklamacji jakościowych.

Pytanie Nr 69, dotyczy § 6 ust. 1a), 1b) 1f), 1g) zał.nr.2B

- a. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?
- b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?
- f. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?
- g. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

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

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730% wartości całego pakietu (w przypadku nieterminowych dostaw). 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.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 70, dotyczy § 6 ust. 1c), 1d), 1e), zał.nr.2B

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „10% niezrealizowanego wynagrodzenia umownego brutto danego pakietu / niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto”

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 6 ust. 1c), 1d), 1e), umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 71, dotyczy Pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek szklanych borokrzemowych, okrągłodennych o pojemności 5 ml, średnicy 12 mm, długości 75 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 72, dotyczy Pakietu 11 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Sterylnych płytek Petriego spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 600 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany jednostki miary z opakowania na sztukę.

Pytanie Nr 73, dotyczy Pakietu 11 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Sterylnych płytek Petriego spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 110 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania 110 szt., pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości w zamówieniu.

Pytanie Nr 74, dotyczy Pakietu 11 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie Sterylnych płytek Petriego o wysokości 20 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 75, dotyczy Pakietu 11 poz. 5

- a) Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylnych pojemników do moczu spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 100 szt.,
- b) Jeżeli tak to czy wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników transportowych sterylnych do moczu wykonanych z polipropylenu o wysokiej przeźroczystości o pojemności użytkowej 120ml, i całkowitej 140 ml ?

Odpowiedź:

- a) Zamawiający dopuszcza w/w opakowania, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości w zamówieniu.
- b) Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 76, dotyczy Pakietu 11 poz. 6

a) Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylnych pojemników do kału z łopatką spakowanych w opakowaniu zbiorczym po 100 szt.,

b) Jeżeli tak to czy wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników do kału z łopatką wykonanych z polipropylenu o wysokiej przeźroczystości o pojemności użytkowej 50 ml, i całkowitej 60 ml. ?

Odpowiedź:

Ad.a) Zamawiający udzielił odpowiedzi na niniejsze pytanie w pyt. nr 31.

Ad.b) Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 77, dotyczy Pakietu 11 poz. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wymazówek sterylnych z trzonkiem drewnianym spakowanych w opakowania zbiorcze po 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w opakowania, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia do ilości w zamówieniu.

Pytanie Nr 78, dotyczy Pakietu 11 poz. 12

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie probówek sterylnych z korkiem o poj. 4 ml średnica 12mm, wysokość 75mm, spakowanych w opakowania zbiorcze po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 79, dotyczy Pakietu 11 poz. 13

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie probówek laboratoryjnych bakteriologicznych szklanych o pojemności 5 ml długości 100 mm i średnicy 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 80, dotyczy Pakietu 11 poz. 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów uniwersalnych z tworzywa sztucznego na próbki o średnicach od 12 do 17mm, z uchwytami trzymającymi próbki w jednym kolorze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 81, dotyczy Pakietu 11 poz. 20

Czy Zamawiający oczekuje zlewki szklanej 150 ml typu wysokiej czy niskiej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zlewki szklanej zgodnie z zapisami SIWZ, o podanej pojemności i dopuszcza obie wysokości zlewek.

Pytanie Nr 82, dotyczy Pakietu 11 poz. 21

Czy Zamawiający oczekuje zlewki szklanej 250 ml typu wysokiej czy niskiej.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zlewki szklanej o pojemności zgodnie z zapisami SIWZ i dopuszcza obie wysokości zlewek.

Pytanie Nr 83, dotyczy Pakietu 12 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawów transportowych z żelem Agarowym z dodatkiem węgla drzewnego spakowanych w opakowania zbiorcze po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie Nr 84, dotyczy Pakietu 12 poz. 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawów transportowych z żelem Agarowym bez dodatku węgla drzewnego spakowanych w opakowania zbiorcze po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie Nr 85, dotyczy Pakietu 12 poz. 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawów transportowych z żelem Agarowym Cary-Blair spakowanych w opakowania zbiorcze po 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie Nr 86, dotyczy Pakietu 12 poz. 8

Czy zamawiający oczekuje sterylnych pipet Pasteura z kapilarą o pojemności 4 ml i długości 150 mm pakowanych po 5 szt. w torebki foliowe czy pakowanych indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SIWZ oczekuje pipet pakowanych w zbiorcze sterylne opakowania po 5 szt.

Pytanie Nr 87, dotyczy Pakietu 12 poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie wymazówek z nylonową szczoteczką do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 88, dotyczy Istotnych Postanowień Umowy (załącznik 2B do SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by Wykonawca nie dostarczał wymaganej w § 4 ust. 7. dokumentacji do każdej dostawy, jeśli wymagana dokumentacja dla całego przedmiotu umowy zostanie dostarczona wraz z pierwszą dostawą zamówionych odczynników laboratoryjnych w formie zbindowanej książki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 89, dotyczy Istotnych Postanowień Umowy (załącznik 2B do SIWZ)

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymieniając pakiety, do których mają być dostarczone deklaracje zgodności CE? W pakiecie nr 13 pozycja 25 nie jest rozdzielona na a, c i d.

Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 90, dotyczy Istotnych Postanowień Umowy (załącznik 2B do SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 25, 27 oraz 28 produktów, które nie są wyrobami medycznymi?

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

Pytanie Nr 91, dotyczy pakietu nr 13 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 13 podłoża, które wymaga przechowywania w warunkach chłodniczych (6-12 °C)?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie Nr 92, dotyczy pakietu nr 13 poz. 21

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 21 podłoża chromogenego wykrywającego KPC, NDM, VIM, IMP i OXA oraz ze zwiększoną czułością pozwalającą na wykrywalność OXA48?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie Nr 93, dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by Wykonawca nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych do paczki, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 94, dotyczy: Załącznik nr 2 B

(§ 9 ust. 2 pkt b) 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 95, dotyczy: Załącznik nr 2 B

(§ 9 ust. 2 pkt b) 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 96, dotyczy: Załącznik nr 2 B

(§ 6 ust. 1 pkt c-e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO 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 umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie Nr 97, dotyczy: Załącznik nr 2 B

(§ 6 ust. 1 pkt a, b, f, g) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z dn. 24.08.2017r. poz. 1579) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

§ 4 Istotnych Postanowień Umowy Załącznik nr 2A otrzymuje brzmienie:

§ 4 WARUNKI DOSTAW

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy pochodzących z najnowszej produkcji, o jakości i terminem ważności zgodnymi z obowiązującymi producenta normami, niniejszą Umową oraz szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym zał. Nr 2 do umowy.
2. Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego **w okresie 24 miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy**, w terminie ... **dni roboczych** (oferowana liczba dni roboczych przez Wykonawcę w formularzu ofertowym) od dnia otrzymania zamówienia drogą elektroniczną (e-mail)..... lub fax
3. Przedmiot umowy będzie dostarczany w dni robocze w godzinach 7.00 – 14.30 po uprzednim uzgodnieniu drogą elektroniczną (e-mail) lub fax-em z przedstawicielem Zamawiającego tel. Zmiana osoby wskazanej w niniejszym ustępie nie wymaga aneksu do umowy i staje się dokonana z chwilą doręczenia Wykonawcy informacji o tej zmianie.
4. Przedmiot umowy dostarczany będzie w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem w czasie transportu w sposób określony odpowiednimi przepisami prawa. Zastosowane opakowania muszą odpowiadać wymaganiom określonym w ustawie o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz.U. z 2018r. poz. 150 z późn. zm.) oraz zapewniać ochronę przed szkodliwym wpływem tych substancji i preparatów na zdrowie człowieka i środowisko. Na opakowaniu powinna znajdować się etykieta fabryczna określająca rodzaj, typ towaru, jego ilość, datę ważności oraz nazwę i adres producenta.

5. Wykonawca nie ma prawa odmówić przyjęcia zamówienia lub wstrzymać dostawy przedmiotu umowy objętego umową. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia za dostarczony towar ponad 30 dni od upływu terminu zapłaty ustalonego w umowie, Wykonawca może wstrzymać się z dostarczeniem towaru zamówionego po tym terminie do dnia zapłaty całości zaległych należności, pod warunkiem doręczenia Zamawiającemu wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem na piśmie o zamiarze wstrzymania dostawy; wstrzymanie dostawy nie może nastąpić przed upływem 30 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem. Wykonawca nie może samodzielnie dokonywać podmian asortymentu zamówionego towaru.
6. Przedmiot umowy dostarczany będzie Zamawiającemu na koszt i ryzyko Wykonawcy. W szczególności Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.
7. Wraz z przedmiotem umowy Wykonawca winien dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania, jeżeli dostarczone produkty wymagają szczególnych warunków przechowywania. Wykonawca zobowiązuje się również do nieodpłatnego udostępniania na bieżąco literatury fachowej związanej tematycznie z dostarczonym przedmiotem umowy oraz przekazywania informacji o wycofaniu, wstrzymaniu w obrocie, jak również informacji o nowo wprowadzonym i zarejestrowanym asortymencie.
8. Wykonawca przeprowadzi 1 raz w roku na swój koszt szkolenie dla personelu Zamawiającego, a udział w szkoleniu będzie imiennie potwierdzony stosownym certyfikatem szkoleń – dotyczy pakietu 6, 7.
9. Wykonawca przeprowadzi na swój koszt szkolenie dla personelu Zamawiającego w zakresie obsługi analizatora i interpretacji wyników potwierdzone certyfikatem – dotyczy pakietu 7 i 9.
10. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu aktualnych dokumentów, na podstawie których oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i używania w **terminie 7 dni** od daty otrzymania wezwania w tym zakresie.
11. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu Certyfikatu ISO 13485 w zakresie projektu, produkcji i sprzedaży produktów do diagnostyki in vitro: pożywek hodowlanych dla bakteriologii, systemów identyfikacji i badania wrażliwości na każde żądanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy, w **terminie 7 dni** od daty otrzymania wezwania w tym zakresie – **dotyczy Pakietu Nr 9**.
12. Brak dostarczenia dokumentów w terminie, o którym mowa w ust. 10 i 11, skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 10 ust. 1 pkt g niniejszej umowy.

§ 5 Istotnych Postanowień Umowy Załącznik nr 2A otrzymuje brzmienie:

§ 5 REKLAMACJE

1. Ewentualne reklamacje z tytułu ilości lub jakości przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 będą składane Wykonawcy przez Zamawiającego faxem lub pocztą elektroniczną i potwierdzone na piśmie, niezwłocznie po ich stwierdzeniu, jednak nie później niż do:
 - a. 3 dni roboczych od daty dostawy – dla reklamacji ilościowych.
 - b. 14 dni roboczych od daty stwierdzenia wady – dla reklamacji jakościowych.
2. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu **5 dni roboczych**, w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
3. W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie **3 dni roboczych** wymienić towar na wolny od wad, własnym transportem i na własny koszt.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonego towaru i żądania wymiany na wolny od wad w szczególności w sytuacji:
 - a. dostarczenia towaru złej jakości, w tym nieposiadającego określonego w umowie terminu ważności;
 - b. dostarczenia towaru niezgodnego z umową/zamówieniem lub posiadającego wady ukryte;
 - c. dostarczenia towaru w niewłaściwych opakowaniach.
5. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru dostarczonego ze zwłoką przekraczającą **5 dni** ponad termin dostawy określony w § 4 ust. 2 niniejszej umowy lub

- niewykonania przez Wykonawcę obowiązków określonych w ust. 4 powyżej.
6. 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 w trybie natychmiastowym, naliczając jednocześnie karę umowną zgodnie z § 10 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.
 7. W przypadku niewywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania, o którym mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym naliczając karę umowną zgodnie z § 10 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.

§ 6 Istotnych Postanowień Umowy Załącznik nr 2A otrzymuje brzmienie:

§ 6 WARUNKI DZIERŻAWY APARATU

1. Wykonawca oddaje, a Zamawiający przyjmuje w dzierżawę w pełni sprawny aparat do, *nazwa aparatu, producent*
2. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - a. dostarczenia – na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego – aparatu na własny koszt, ryzyko i we własnym zakresie – **w terminie 21 dni** od dnia podpisania niniejszej umowy,
 - b. zainstalowania i uruchomienia aparatu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
 - c. przeszkolenia w zakresie obsługi aparatu osób wskazanych przez Zamawiającego,
 - d. dostarczenia instrukcji obsługi aparatu w języku polskim, w wersji papierowej,
 - e. wykonania testu potwierdzającego sprawność aparatu,
 - f. zapewnienia i pokrycia całkowitych kosztów serwisu gwarancyjnego lub pogwarancyjnego urządzenia,
 - g. odebrania – na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego – aparatu na własny koszt, ryzyko i we własnym zakresie najpóźniej w terminie 14 dni od dnia zakończenia obowiązywania niniejszej umowy.
3. Wartość dzierżawionego aparatu wynosi netto: PLN, brutto: PLN (słownie:)
4. Strony ustalają miesięczny czynsz dzierżawny za aparat, o którym mowa w § 6 ust. 1 niniejszej umowy na kwotę **netto: PLN, brutto: PLN (słownie:)**.

Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem aparatu, który nie jest przedmiotem jakichkolwiek ograniczonych praw rzeczowych ustanowionych na rzecz osób trzecich, jak również nie jest przedmiotem jakichkolwiek postępowań sądowych, administracyjnych, czy też sądowno-administracyjnych, których konsekwencją jest (mogłoby być) ograniczenie czy też wyłączenie prawa Wykonawcy do rozporządzania nim.

§ 9 Istotnych Postanowień Umowy Załącznik nr 2A otrzymuje brzmienie:

§ 9

1. Wykonawca oświadcza, że dostarczony aparat jest w pełni sprawny technicznie.
2. W okresie obowiązywania niniejszej umowy Wykonawca na własny koszt i we własnym zakresie zobowiązuje się do serwisu technicznego aparatu w zakresie napraw, łącznie z częściami zamiennymi niezbędnymi do ich wykonania oraz przeglądów technicznych zalecanych przez producenta, łącznie z materiałami użytymi do ich wykonania.
3. Za naprawy oraz wymiany koniecznych części, które uległy uszkodzeniu w wyniku niezgodnego z przeznaczeniem użycia aparatu, eksploatacji niezgodnej z warunkami podanymi w instrukcji obsługi, użycia niezalecanych przez producenta materiałów eksploatacyjnych lub niewłaściwego podłączenia urządzeń zewnętrznych, Wykonawca obciąży kosztami tych napraw Zamawiającego.
4. W przypadku wystąpienia wad, awarii lub usterek w okresie dzierżawy przedstawiciel Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 3 niniejszej umowy, zobowiązany jest do niezwłocznego zawiadomienia Wykonawcy o zaistniałej sytuacji, telefonicznie lub pisemnie-fax nr
5. 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. 24 godzin w dni robocze od podjęcia naprawy.
6. Zamawiający ma prawo zlecić firmie zewnętrznej wykonanie badań, które miały być wykonane na przedmiocie dzierżawy, od momentu zawiadomienia, o którym mowa w ust. 4. do dnia przekazania

urządzenia do ponownego użytku. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia całkowitych kosztów badań oraz transportu. **Zamawiający jest zobowiązany do udokumentowania poniesionych kosztów.**

7. Jeżeli danej wady, awarii lub usterki nie da się usunąć poprzez naprawę lub wymianę uszkodzonych elementów, Wykonawca wymieni całe urządzenie na w pełni sprawne technicznie i dokona ponownej jego instalacji.
8. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy **na inny sprawny o nie gorszych parametrach** po zgłoszeniu przez Zamawiającego trzech awarii kluczowych elementów aparatu, uniemożliwiających pracę całego przedmiotu umowy oraz dokona ponownej jego instalacji – na własny koszt i we własnym zakresie.
9. W okresie dzierżawy Wykonawca zobowiązuje się do samodzielnej realizacji wszelkich formalności, związanych z ewentualną wymianą aparatu na w pełni sprawny technicznie, jego wysyłką do naprawy i odbiorem, na własny koszt i we własnym zakresie – bez udziału Zamawiającego.
10. Wykonawca jest obowiązany do spełnienia wymagań prawnych wynikających z ustawy o zużyтым sprzęcie elektrycznym i elektronicznym (Dz. U. 2018, poz. 1466 z późn. zm.).

§ 10 ust. 1 lit. a Istotnych Postanowień Umowy Załącznik nr 2A otrzymuje brzmienie:

§ 10 KARY UMOWNE

1. Strony ustalają, że Wykonawca w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy obowiązany będzie zapłacić karę umowną z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:
 - a. w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 2 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień roboczy opóźnienia,
 - b. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 2 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień roboczy opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wady,
 - c. za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto danego pakietu,
 - d. 10 % wartości przedmiotu umowy brutto danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub przyczyn leżących po jego stronie.
 - e. w przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w § 6 ust. 2 lit a niniejszej umowy, w wysokości 10% czynszu dzierżawnego określonego w § 6 ust. 4 umowy niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - f. w przypadku nie usunięcia wady, awarii lub usterki w terminie określonym w § 9 ust. 5 niniejszej umowy w wysokości 10 % czynszu dzierżawnego określonego w § 6 ust. 4 umowy niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - g. 10% wartości przedmiotu umowy brutto, gdy Zamawiający rozwiąże umowę w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy.
 - h. za opóźnienie w potwierdzeniu otrzymania reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień roboczy opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na potwierdzenie otrzymania reklamacji.
 - i. za opóźnienie w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień roboczy opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na realizację reklamacji.
2. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 nie zostaną naliczone wyłącznie w przypadku, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie zobowiązania nastąpiło na skutek siły wyższej.
3. Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia, po upływie terminu na zapłatę określonego w wezwaniu Wykonawcy do ich zapłaty.

§ 4 Załącznik nr 2 B Istotnych Postanowień Umowy otrzymuje brzmienie:

§ 4 WARUNKI DOSTAW

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy pochodzących z najnowszej produkcji, o jakości i terminem ważności zgodnymi: z obowiązującymi producenta normami, niniejszą Umową oraz szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym zał. Nr 2 do umowy.
2. Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego **w okresie 24 miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy (dla Pakietów nr 1-5, 10-14) oraz w okresie 10 miesięcy (dla Pakietu nr 8).** Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie dni roboczych (oferowana liczba dni roboczych przez Wykonawcę w formularzu ofertowym) od dnia otrzymania zamówienia drogą elektroniczną (e-mail)..... lub fax
3. Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto.
4. Przedmiot umowy będzie dostarczany w dni robocze w godzinach 7.00 – 14.30 po uprzednim uzgodnieniu drogą elektroniczną (e-mail) lub fax-em z przedstawicielem Zamawiającego tel. Zmiana osoby wskazanej w niniejszym ustępie nie wymaga aneksu do umowy i staje się dokonana z chwilą doręczenia Wykonawcy informacji o tej zmianie.
5. Przedmiot umowy dostarczany będzie w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem w czasie transportu w sposób określony odpowiednimi przepisami prawa. Zastosowane opakowania muszą odpowiadać wymaganiom określonym w ustawie o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz.U. z 2018r. poz. 150 z późn. zm.) oraz zapewniać ochronę przed szkodliwym wpływem tych substancji i preparatów na zdrowie człowieka i środowisko. Na opakowaniu powinna znajdować się etykieta fabryczna określająca rodzaj, typ towaru, jego ilość, datę ważności oraz nazwę i adres producenta.
6. Wykonawca nie ma prawa odmówić przyjęcia zamówienia lub wstrzymać dostawy przedmiotu umowy objętego umową. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia za dostarczony towar ponad 30 dni od upływu terminu zapłaty ustalonego w umowie, Wykonawca może wstrzymać się z dostarczeniem towaru zamówionego po tym terminie do dnia zapłaty całości zaległych należności, pod warunkiem doręczenia Zamawiającemu wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem na piśmie o zamiarze wstrzymania dostawy; wstrzymanie dostawy nie może nastąpić przed upływem 30 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem. Wykonawca nie może samodzielnie dokonywać podmian asortymentu zamówionego towaru.
7. Przedmiot umowy dostarczany będzie Zamawiającemu na koszt i ryzyko Wykonawcy. W szczególności Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.
8. Wraz z przedmiotem umowy Wykonawca winien dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania, jeżeli dostarczone produkty wymagają szczególnych warunków przechowywania. Wykonawca zobowiązuje się również do udostępniania na bieżąco literatury fachowej związanej tematycznie z dostarczonym przedmiotem umowy oraz przekazywania informacji o wycofaniu, wstrzymaniu w obrocie, jak również informacji o nowo wprowadzonym i zarejestrowanym asortymencie.
9. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu:
 - specyfikacji krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać: I. nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności; II. kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; III. kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego – **dotyczy Pakietu nr 10;**
 - Deklaracji zgodności CE i zgłoszenia/powiadomienia wyrobu medycznego do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych 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 pakietów: 1; 5; 6 poz. 1; 7 poz. 1; 9 poz. 1, 2; 10, poz. 31, 32, 33; pakietu nr 11 poz. 13, 17, 18, 19, 20, 21, pakietu nr 13 poz. 25, 27, 28.**

- Ulotek informacyjnych – **dotyczy Pakietu nr 2,3.**
 - Dokumentów producenta krążków antybiotykowych w postaci: Świadectwa kontroli jakości dla 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać: nazwę producenta, nazwę antybiotyku i jego stężenie, numer serii, datę ważności; Kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; Kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze stężeniami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu wzorcowego; Raport z badania porównawczego EUCAST dla krążków antybiotykowych, Instrukcję obsługi dyspensera.
 - Certyfikatu ISO 13485 w zakresie projektu, produkcji i sprzedaży produktów do diagnostyki in vitro: pożywek hodowlanych dla bakteriologii, systemów identyfikacji i badania wrażliwości na każde żądanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania – **dotyczy Pakietów Nr 10 i 13.**
10. Brak dostarczenia dokumentów w terminie, o którym mowa w ust. 7 i 8, skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt e niniejszej umowy.

§ 5 Załącznik nr 2B Istotnych Postanowień Umowy otrzymuje brzmienie:

§ 5 REKLAMACJE

1. Ewentualne reklamacje z tytułu ilości lub jakości przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 będą składane Wykonawcy przez Zamawiającego faxem lub pocztą elektroniczną i potwierdzone na piśmie, niezwłocznie po ich stwierdzeniu, jednak nie później niż do:
 - b. **5 dni** roboczych od daty dostawy - dla reklamacji ilościowych.
 - c. 14 dni roboczych od daty stwierdzenia wady – dla reklamacji jakościowych.
2. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 2 dni roboczych, w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
3. W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 48 godzin w dni robocze wymienić towar na wolny od wad, własnym transportem **lub za pośrednictwem firmy kurierskiej, na własne ryzyko oraz koszt.**
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia dostarczonego towaru i żądania wymiany na wolny od wad w szczególności w sytuacji:
 - a. dostarczenia towaru złej jakości, w tym nieposiadającego określonego w umowie terminu ważności;
 - b. dostarczenia towaru niezgodnego z umową/zamówieniem lub posiadającego wady ukryte;
 - c. dostarczenia towaru w niewłaściwych opakowaniach.
5. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru dostarczonego ze zwłoką przekraczającą 3 dni ponad termin dostawy określony w § 4 ust. 2 niniejszej umowy lub niewykonania przez Wykonawcę obowiązków określonych w ust. 4 powyżej.
6. 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 w trybie natychmiastowym, naliczając jednocześnie karę umowną zgodnie z § 6 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.
7. W przypadku niewywiązania się Wykonawcy ze zobowiązania, o którym mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym naliczając karę umowną zgodnie z § 6 ust. 1 pkt c) niniejszej umowy.

Załącznik nr 1 do SIWZ, Pakiet nr 2 otrzymuje brzmienie:

Pakiet 2.

Odczynniki serologiczne - krwinki do badań serologicznych

L.p.	Nazwa asortymentu
------	-------------------

1.	Zestaw gęstych krwinek wzorcowych do układu AB0 zawierający: Krwinki 0, krwinki A1, krwinki B ; umożliwiające wykrycie naturalnych regularnych przeciwciał anty A lub/i anty B
2.	Zestaw krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał odpornościowych; zestaw 3 krwinek- dwóch rodzajów krwinek RhD+ dodatnich oraz jednych RhD - ujemnych, krwinki wzorcowe zawierają antygeny Kell, Duff, Kidd, MNSs, P, Lewis, z układu Rh
3.	Standaryzowane krwinki wzorcowe 0 RhD+ opłaszczane przeciwciałami anty-D IgG
4.	Krew kontrolna Próbki krwi kontrolnej(krwinki i osocze) grupy A i grupy B jedna z nich RhD+ (dodatnia) a druga RhD- (ujemna) Co najmniej w jednej próbce wymagana obecność przeciwciał

Opis wymaganych parametrów medyczno - technicznych

- Przedmiot zamówienia oznaczony znakiem CE i numerem jednostki notyfikowanej – **dotyczy pozycji 1-3**
- Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim
- Krwinki w postaci zawiesiny w płynie konserwującym
- Możliwość zastosowania krwinek wzorcowych do metody szkiełkowej, probówkowej
- Odczynniki w oryginalnym opakowaniu z etykietą producenta
- Na każdym opakowaniu jednostkowym znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem serii i warunkami przechowywania
- Termin ważności – 4-5 tygodni od daty dostawy
- Nie więcej niż jedna seria danego odczynnika w dostawie
- Dostawy miesięczne wg harmonogramu dostawcy
- Jakość wyboru medycznego zgodna z wymaganiami zawartymi w przepisach obowiązujących Pracownie Serologii.

Załącznik nr 1 do SIWZ, Pakiet nr 3 otrzymuje brzmienie:

Pakiet 3.

Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej.

L.p.	Nazwa asortymentu
1.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon I inny niż Birma 1
2.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon II Birma 1
3.	Odczynnik monoklonalny anty B - klon I inny niż LB2
4.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon II LB -2
5.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM klon I nie wykrywający antygenu D VI
6.	Odczynnik monoklonalny anty Rh D IgM + IgG do określania antygenu D z układu Rh klon II wykrywający antygen D VI
7.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna - płynna, bezpośrednio gotowa do użycia
8.	Dolichotest w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
9.	Standard anty D do mikrometody
10.	Standard anty - D - płynny ; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
11.	Surowica antyglobulinowa monowalentna IgG - płynna ; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
12.	Odczynnik LISS o niskiej sile jonowej 0,03 mol/l pH w granicach 6,5-7,0
13.	PBS - roztwór soli buforowanej 0,15M

Opis wymaganych parametrów medyczno - technicznych

- Przedmiot zamówienia oznaczony znakiem CE oraz pozycje **1-7 oraz 9-11** numerem jednostki notyfikowanej
- Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim
- Wymagany czas inkubacji odczynników z badanymi krwinkami w teście szkiełkowym i probówkowym do 3 minut
- Podanie w procedurze stosowania odczynnika warunków przechowywania i okresu ważności danego odczynnika po otwarciu opakowania jednostkowego
- Odczynniki w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
- Odczynniki w oryginalnym opakowaniu z wyraźną etykietą producenta

7. Na każdym opakowaniu jednostkowym znajduje się wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem serii i warunkami przechowywania
8. Termin ważności minimum 10 miesięcy
9. Jedna seria odczynnika w dostawie
10. Jakość wyboru jest zgodna z wymaganiami zawartymi w przepisach obowiązujących Pracownię Serologii



 Zał. Nr 5.1. 5.13 do siwz otrzymują brzmienie:

Dane Wykonawcy					Załącznik Nr 5.1. do siwz
Pakiet Nr 1 - Probówki szklane do spektrofotometru Pointe 180					
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN
1.	Probówki szklane bromokrzemowe, okrągłodenne o średnicy 11mm, długości 75mm. Kompatybilne z spektrofotometrem Pointe 180	op. =250szt.		145	Wartość brutto w PLN

.....
Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....					Załącz. Nr 5.2. do siwz	
Pakiet Nr 2 - Odczynniki serologiczne - krwinki do badań serologicznych						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Zestaw gęstych krwinek wzorcowych do układu ABO zawierający:Krwinki 0, krwinki A1, krwinki B; umożliwiający wykrycie naturalnych regularnych przeciwciał anty A lub/i anty B	Zestaw (3x4ml)		60		
2.	Zestaw krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał odornościowych; zestaw 3 krwinek-dwóch rodzajów krwinek RhD dodatnich oraz jednych RhD ujemnych, krwinki wzorcowe zawierają antygeny Kell, Duff, Kidd, MNSs, P, Lewis, z układu Rh	Zestaw (3x4ml)		30		
3.	Standaryzowane krwinki wzorcowe 0 RhD+ opłaszczane przeciwciałami anty -D IgG do kontroli wiarygodności ujemnych wyników testu antyglobulinowego	Ampulka (4ml)		12		
4.	Krew kontrolna. Próbkę krwi kontrolnej(krwinki i osocze) grupy A i grupy B jedna z nich RhD+(dodatnia) a druga RhD-(ujemna). Co najmniej w jednej próbce wymagana obecność przeciwciał.	Zestaw (2x5ml)		24		
wartość pakietu nr 2:						

.....
Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....							Zał. Nr 5.3. do siwz
Pakiet Nr 3 - Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej.							
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN	
1.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon I inny niż Birma 1	op. = 1x10ml		100			
2.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon II Birma 1	op. = 1x10ml		80			
3.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon I inny niż LB2	op. = 1x10ml		100			
4.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon II LB-2	op. = 1x10ml		80			
5.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM klon I nie wykrywający antygenu D VI	op. = 1x10ml		100			
6.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM + IgG do określania antygenu D z układu Rh klon II nie wykrywający antygenu D VI	op. = 1x10ml		80			
7.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna - płynna, bezpośrednio gotowa do użycia	op. = 1x10ml		25			
8.	Dolichotest w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia, amp. = 2ml	amp. 2ml		8			
9.	Standard anty-D do mikrometody/2x5ml	amp. 2ml		20			
10.	Standard anty-D-płynny, w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia	amp. 2ml		20			
11.	Surowica antyglobulinowa monowalentna IgG- płynna, w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia/ampulka 2ml	amp. 2ml		8			
12.	Odczynnik LISS o niskiej sile jonowej 0,032 mol/l ph w granicach 6,5 - 7,0/ 6x250ml	op. 100ml		30			
13.	PBS - roztwór soli buforowanej 0,15M	op. 1000ml		90			
Data i podpis Wykonawcy							wartość pakietu nr 3:

Dane Wykonawcy.....					Załącznik Nr 5.4. do siwz	
Pakiet Nr 4- Szybkie testy ureazowe stosowane do wykrywania Helicobacter Pylori						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Szybki test ureazowy stosowany do Helicobacter Pylori, suchy	szt.		2 000		

Data i podpis Wykonawcy.....

Dane Wykonawcy.....						Załącznik Nr 5.5. do SIWZ
Pakiet Nr 5 -Karty i kody kreskowe do czytnika OMR laboratoryjnego systemu informatycznego wykorzystywanego w laboratorium						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Karty skierowań 2 rodzaje *	blocek=500szt.		120		
2.	Bločki z kodami *	blocek=500szt.		280		
3.	Bločki bez kodów kreskowych	blocek=500szt.		6		
					wartość pakietu nr 5:	

Data i podpis Wykonawcy



Dane Wykonawcy.....						ZaŁ. Nr 5.6. do siwz
Pakiet Nr 6 - Odczynniki, kontrole i materiały zużywalne niezbędne do wykonywania wybranych badań immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatora						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Dzierżawa analizatora do badań immunochemicznych	miesiąc		24		
2.	Przeciwciała TPO	op.		36		
3.	Przeciwciała TG	op.		28		
4.	Witamina D3	op.		20		
5.	Prokalcytonina	op.		20		
6.	Ca 19.9	op.		15		
7.	EBV	op.		18		
8.	Materiały zużywalne	zestaw		1		
wartość pakietu nr 6:						

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....						Załącznik Nr 5.7. do siwz
Pakiet Nr 7 -Odczynniki, kontrole i materiały zużywalne niezbędne do wykonywania przeciwciał Borreli w klasie IgG i IgM oraz testem potwierdzenia IgG i IgM wraz z dzierżawą niezbędnego sprzętu						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Dzierżawa sprzętu-czytnik mikroplatek wraz z oprogramowaniem sterującym w języku polskim, kołyska laboratoryjna, scanner płaski, program do odczytu wyników	miesiąc		24		
2.	Borelioza test Elisa IgG	op. =96ozn.		12		
3.	Borelioza test Elisa IgM	op. =96ozn.		12		
4.	Borelioza test BLOT IgG	op. =32ozn.		6		
5.	Borelioza test BLOT IgM	op. =32ozn.		8		
wartość pakietu nr 7:						

Data i podpis Wykonawcy.....

Dane Wykonawcy.....						Załącznik Nr 5.8. do siwz
Pakiet Nr 8 - Odczynniki, kontrole i kalibratory do oznaczania insuliny w surowicy oraz przeciwciał cytrulinowych na aparacie Cobas e 411						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Insulina	op.		3		
2.	Przeciwciała cytrulinowe	op.		4		
wartość pakietu nr 8:						

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....							Zał. Nr 5.9. do siwz
Pakiet Nr 9 -PROCEDURA HODOWLI DROBNOUSTROJÓW Z ZASTOSOWANIEM GOTOWYCH PODŁOŻY MIKROBIOLOGICZNYCH NA PŁYTKACH ORAZ TESTY DO MANUALNEJ IDENTYFIKACJI							
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Numer katalogowy	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Dzierżawa analizatora do posiewu krwi o pojemności max. 60 butelek	miesiąc			24		
2.	Udostępnienie oprogramowania (na stronie internetowej) do odczytu manualnych testów identyfikacyjnych. Jeden program obejmujący wszystkie testy identyfikacyjne jednego producenta wraz z uzyczeniem zestawu komputerowego do obsługi w/w oprogramowania.	miesiąc			24		
A. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram (+)							
3.	Columbia Agar z 5% krwią baranią, do izolacji bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych; średnica płytki 9-10cm (opakowanie 100 płytek)	op.=100 płytek			150		
4.	Podłoże chromogenne do identyfikacji paciorkowców z grupy B – podłoże transparentne, hamujące wzrost innych drobnoustrojów. (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek			40		
5.	Columbia CNA Agar z 5% krwią baranią, do izolacji bakterii Gram(+) o wysokich wymaganiach odżywczych, hamujące wzrost bakterii Gram(-) i grzybów z rodzaju Candida; (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek			40		

6.	Podłoże chromogenne do identyfikacji ziarniaków i pateczek – do posiewu moczu. Podłoże transparentne z bezpośrednią identyfikacją <i>E. coli</i> oraz wstępną <i>Klebsiella</i> spp, <i>Proteus</i> spp, <i>P. aeruginosa</i> , <i>S. agalactiae</i> i <i>S. aureus</i> . (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				65		
7.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy <i>Streptococcus</i> w oparciu o oznaczenie min. 32 cech biochemiczne wraz z odczytnikami (opakowanie 25 testów)	op.=25 testów				2		
8.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy <i>Staphylococcus</i> w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczytnikami; (opakowanie 25 testów)	op.=25 testów				12		
9.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy <i>Corynebacterium</i> w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczytnikami (opakowanie 12 testów)	op.=12 testów				4		
10.	Mueller-Hinton Agar z 5% krwią końską i dodatkiem NAD do oznaczania lekowrażliwości metodą krążkowo-dyfuzyjną wymagających bakterii, według zaleceń EUCAST (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				70		
11.	Mueller-Hinton Agar z 5% krwią baranią, do badania lekowrażliwości na antybiotyki; bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych (opakowanie 20 płytek)	op.=20 płytek				10		
12.	Mueller-Hinton 2 Agar, do badania lekowrażliwości bakterii na antybiotyki i sulfonamidy metodą krążkowo-dyfuzyjną, średnica płytki 9-10cm; (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				125		
13.	Chromogenne podłoże 2-dzielne do badań przesiewowych w kierunku drobnoustrojów wieloopornych wytwarzających ESBL i VRE (opakowanie 20 płytek)	op.=20 płytek				20		
14.	Testy do identyfikacji, oznaczania liczebności oraz lekowrażliwości mykoplazm urogenitalnych: <i>Mycoplasma hominis</i> i <i>Ureoplasma ureolyticum</i> – pełny zestaw, op. 25 testów	op.=25 testów				6		
15.	Podłoże do transportu, badań przesiewowych oraz inokulacji, kompatybilne z testami do identyfikacji mykoplazm urogenitalnych	testów				48		

16.	Podłoże do posiewu krwi w kierunku bakterii tlenowych i grzybów dla pacjentów po antybiotykoterapii w butelkach, z sensorem barwnym wskazującym wzrost drobnoustrojów, (opakowanie 100 butelek);	op.=100 butelek				5		
17.	Podłoże do posiewu krwi u dzieci w kierunku bakterii tlenowych i grzybów dla pacjentów po antybiotykoterapii w butelkach, z sensorem barwnym wskazującym wzrost drobnoustrojów, (opakowanie 100 butelek);	op.=100 butelek				5		
18.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku metycyloopornych <i>S.aureus</i> / MRSA/, wykrywające oporność heterogenną i uwarunkowaną genem mec C (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				20		
B. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram (-)								
19.	Mac Conkey Agar z fioletem krystalicznym, do wybiórczej izolacji pałeczek Enterobacteriaceae i E.coli.; (opakowanie 100 płytek.)	op.=100 płytek				120		
20.	Agar czekoladowy do wybiórczej izolacji pałeczek Haemophilus z materiałów klinicznych; (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				23		
21.	Salmonella Shigella Agar, podłoże wybiórcze i różnicujące do wykrywania Salmonella i Shigella z próbek kału; (opakowanie 20 płytek)	op.=20 płytek				95		
22.	Agar z eozyną i błękitem metylenowym - do wybiórczej izolacji i różnicowania pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae; (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				65		
23.	Wybiórcze podłoże izolacyjne z dodatkiem 5% krwi ludzkiej do wykrywania Gardnerella vaginalis, (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				35		
24.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek niefermentujących w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami	op.=25 pasków				2		
25.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami	op.=25 pasków				28		
26.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek z rodziny Haemophilus wraz z odczynnikami	op.=10 pasków				3		

27.	Mueller- Hinton 2 Agar, do badania lekowrażliwości bakterii metodą krążkowo-dyfuzyjną, na antybiotyki i sulfonamidy; średnica płytki 9-10cm; (opakowanie 100 płytek)	op.=100 płytek				80	
28.	Podłoże do badania czystości powierzchni o średnicy 55mm, sterylizowane radiacyjnie, o powierzchni wypukłej do monitorowania czystości powierzchni szpitalnych, (opakowanie 100 płytek).	op.=100 płytek				23	
29.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających b- laktamazy o rozszerzonym spektrum (ESBL), (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				23	
30.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających karbapenemazy (CPE) typu OXA-48, (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				12	
31.	Chromogenne, wybiórcze podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających karbapenemazy typu KPC, NDM, VIM, (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				23	
32.	BHI BULION – podłoże suche, op. 500g	op.=500g				3	
33.	BHI w probówkach (opakowanie – 20 sztuk)	op.=20szt.				170	
34.	BENZYLPENICIL PGL 32 a 30 szt.	op.=30szt.				2	
35.	CHLORAMFENIKOL CL 256 a 30 szt.	op.=30szt.				2	
36.	COLISTIN CO 256 a 30 szt.	op.=30szt.				2	
37.	DAPTOMYCIN DPC 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
38.	ERTAPENEM ETP 32 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
39.	ESBL CT/CTL 16/1 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
40.	ESBL TZ/ TZL 32 / 4 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
41.	GENTAMICIN GM 1024 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
42.	GENTAMICIN GM 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
43.	IMIPENEM IP 32 a 30 szt.	op.=30szt.				2	
44.	MBL IP/IPI 256/64 a 30 szt.	op.=30szt.				1	
45.	MEROPENEM MP 32 a 30 szt.	op.=30szt.				2	
46.	TEIKOPLANINA TP 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1	

47.	CEFTAZYDYM TZ 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1		
48.	TIGECYKLINE TGC 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1		
49.	CEFUROKSYM XM 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1		
50.	DOKSYCYKLINA DC 256 a 30 szt.	op.=30szt.				1		
51.	Szybki test do potwierdzenia, wykrywania bakterii wytwarzających karbapenemazy w hodowli – pełny zestaw z odczynnikami. opakowanie – 10 sztuk;	op.=10szt.				5		
c. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów o specjalnych wymaganiach odżywczych i hodowlanych								
52.	Schaedler Agar z 5% krwią barania, do izolacji bakterii beztlenowych, (opakowanie 20 płytek)	op.=20 płytek				75		
53.	Schaedler bulion z witaminą K3 do izolacji bakterii beztlenowych, (opakowanie 20 probówek)	op.=20 probówek				30		
54.	Podłoże do posiewu krwi w kierunku bakterii beztlenowych dla pacjentów po antybiotykoterapii w butelkach, z sensorem barwnym wskazującym wzrost drobnoustrojów (opakowanie 100 butelek)	op.=100 butelek				12		
55.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji drożdżaków i bezpośredniej identyfikacji Candida albicans, (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				20		
56.	Testy do manualnej identyfikacji grzybów z rodzaju Candida w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami, (opakowanie 25 testów)	op.=25 testów				16		
57.	Testy do oznaczania lekowrażliwości drożdżaków metodą manualną (opakowanie – 25 testów)	op.=25 testów				2		
58.	Testy do manualnej identyfikacji drobnoustrojów beztlenowych w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami, (opakowanie 25 testów)	op.=25 testów				10		
59.	Testy paskowe do określania lekowrażliwości z uwzględnieniem break point dla bezwzględnych beztlenowców (opakowanie – 10 testów)	op.=10 testów				25		
60.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji i bezpośredniej identyfikacji Clostridium difficile, (opakowanie 20 płytek).	op.=20 płytek				10		

[Handwritten signature]

61.	Agar czekoladowy z heminą i NAD do wybiórczej izolacji <i>Neisseria gonorrhoeae</i> i <i>Neisseria meningitidis</i> (opakowanie 20 płytek)	op.=20 płytek			10	
62.	Szybki test diagnostyczny do wykrywania i różnicowania infekcji wywołanych wirusem grypy A z podtypami H1N1, H5N1, H3N2 oraz grupy B w wymazach, popłuczynach i aspiratach z nosogardzieli. Pełny zestaw wraz z wymazówkami (opakowanie – 10 testów)	op.=10 testów			15	
wartość pakietu nr 9 (62 pozycje):						

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....				Załącz. Nr 5.10. do siwz		
Pakiet Nr 10 - PROCEDURA OZNACZANIA LEKOWRAŻLIWOŚCI I TESTY PRZYDATNE W MANUALNEJ DIAGNOSTYCE MIKROBIOLOGICZNEJ						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Krażki diagnostyczne z optochiną do wstępnej identyfikacji pneumokoków, (opakowanie – 50 krążków)	op.=50 krążków		50		
2.	Krażki diagnostyczne do identyfikacji G. vaginalis, o średnicy 9mm wysycone bacytracyną w stężeniu 0,2j, opakowanie – 50 krążków	op.=50 krążków		70		
3.	Krażki diagnostyczne do identyfikacji pałeczek Haemophilus z czynnikiem V, opakowanie – 50 krążków	op.=50 krążków		8		

4.	Krażki diagnostyczne do identyfikacji pałeczek Haemophilus z czynnikiem X, opakowanie – 50 krawców	op. =50 krawców			8		
5.	Krażki diagnostyczne do identyfikacji pałeczek Haemophilus z czynnikiem X i V, opakowanie – 50 krawców	op. =50 krawców			8		
6.	Krażki diagnostyczne do różnicowania szczepów Enterococcus, o średnicy 9mm, nasyczone chlorkiem sodu i chlorkiem trójenlotetrazoliny, opakowanie – 50 krawców	op. =50 krawców			30		
7.	Krażki diagnostyczne do różnicowania szczepów Moraxella od rodzaju Neisseria, krawki o średnicy 9mm; opakowanie – 50 krawców	op. =50 krawców			4		
8.	Zestaw do wykrywania oksydazy cytochromowej bakterii w paskach (opakowanie 50 testów)	op. =50 testów			2		
9.	Paski z nitrocefiną do wykrywania beta-laktamazy bakterii (opakowanie 25 sztuk)	op. =25 szt.			3		
10.	Krażki antybiotykowe do oznaczania lekooporności metodą dyfuzyjną – różne, zakresy stężeń wg EUCAST, CLSI i KORLD Firma zobowiązuje się użyć 5 dyspenserów do w/w krawców/CT	op. = 5x50 krawców			370		
11.	Paski plastikowe z gradientem stężeń antybiotyku do określenia MIC wymagane wg EUCAST (opakowanie – 10 sztuk)	op. =10 szt.			8		
12.	Zestaw diagnostyczny CARBA do szybkiej identyfikacji bakterii wytwarzających karbapenemazy (op. 5 sztuk)	op. =5 szt.			10		
13.	Zestaw szczepów wzorcowych do metody krawkowej i oznaczania MIC wg EUCAST, pak. po 2 wymazówki: - E.coli ATCC 25922 WDCM 00013, - E.coli ATCC 35218, - P. aeruginosa ATCC 27853 WDCM 00025, - S. aureus ATCC 29213, - S. aureus ATCC 25923, - E. faecalis ATCC 29212 WDCM 00087, - H. influenzae NCTC 8468, - K.pneumoniae ATCC 700603	zestaw			2		
14.	Wkłady (generatory) do hodowli bakterii bez wody i katalizatora w warunkach beztlenowych w słoju o pojemności 2,5l. opakowanie 10 sztuk	op. =10 szt.			30		

15.	Wkłady (generatory) do hodowli bakterii bez wody i katalizatora w warunkach 5-10% CO ₂ , w słoju o pojemności 2,5l. opakowanie 10 sztuk	op.=10 szt.		20		
16.	Zestaw do hodowli bakterii w atmosferze beztlenowej zawierający: torebki foliowe na 1-4 płytki oraz szaszetki (bez dodatkowego katalizatora i wody); (opakowanie – 10 sztuk)	op.=10 szt.		10		
17.	Zestaw do diagnostyki paciorkowców gr A, B, C, D, F, G metodą lateksową z zastosowaniem ekstrakcji kwasowej (opakowanie – 50-60 oznaczeń)	op.=60 oznaczeń		8		
18.	Zestaw do odróżnienia Staphylococcus aureus od pozostałych gronkowców metodą lateksową (opakowanie 100 oznaczeń)	op.=100 oznaczeń		30		
19.	Odczynnik do diagnostyki paciorkowców grupy B z hodowli na podłożu stałym metodą lateksową z zastosowaniem metody ekstrakcji kwasowej (opakowanie 60 testów)	op.=60 testów		5		
20.	Szybki lateksowy test aglutynacyjny do wstępnej identyfikacji pałeczek Salmonella bezpośrednio z podłoża namnażających (opakowanie 100 oznaczeń)	op.=100 oznaczeń		3		
21.	Szybki test lateksowy do wykrywania antygenów N.meningitidis, H. influenzae, S.pneumoniae, S.agalactiae i E.coli K1 w PMR i innych płynach ustrojowych. (opakowanie 30 oznaczeń)	op.=30 oznaczeń		3		
22.	Zestaw do diagnostyki Rota- Adenowirusów i Norowirusów. (opakowanie – 20 szt.)	op.=20 szt.		10		
23.	Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu Streptococcus pneumoniae w moczu (opakowanie 12 testów)	op.=12 testów		4		
24.	Test kasetkowy wraz z wymazówkami do wykrywania antygenu Chlamydia trachomatis w wymazach z szyjki macicy u kobiet; (opakowanie 20 oznaczeń)	op.=20 oznaczeń		5		
25.	Test lateksowy do wykrywania Streptococcus pneumoniae bezpośrednio z dodatnich posiewów krwi lub podłoża hodowlanych (opakowanie 30 testów)	op.=30 testów		0		

26.	Szybki kasetkowy test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu specyficznego dla <i>C. difficile</i> (GDH) oraz toksyny A i B (opakowanie 20 testów)	op. =20 testów	3		
27.	Test immunochromatograficzny do diagnostyki <i>Mycoplasma pneumoniae</i> z próbki krwi pobranej z palca, żyły lub surowicy krwi. Pełny zestaw: kasetki, igły do nakłuć, probówki z buforem, gaziki. Opakowanie – 20 testów.	op. =20 testów	5		
28.	Test immunochromatograficzny do diagnostyki <i>Chlamydia pneumoniae</i> z próbki krwi pobranej z palca, żyły lub surowicy krwi. Pełny zestaw: kasetki, igły do nakłuć, probówki z buforem, gaziki. Opakowanie – 10 testów.	op. =10 testów	5		
29.	Testy do oznaczania MIC - lekowrażliwości grzybów metodą mikrorozcieńczeń. Odczyt wyniku na podstawie zmiany barwy metodą manualną. W zestawie bulion do przygotowywania zawiesiny. Opakowanie - 10 testów)	op. =10 testów	4		
30.	Testy do oznaczania MIC kolistyny. Gotowy zestaw – opakowanie 16 oznaczeń;	op. =16 oznaczeń	0		
31.	Chlorek sodu – NaCl cz. d. a. (opakowanie 500g)	op. =500g	4		
32.	Paski wskaźnikowe, niefarbujące do pomiaru pH w zakresie 4,0 – 7,0 (opakowanie 100 testów)	op. =100 testów	20		
33.	Olejek immersyjny do stosowania w mikroskopach z obiektywem 100x, celem zwiększenia zdolności rozdzielczej (opakowanie 2 x 15ml)	op. =2x15ml	10		
34.	Zestaw do barwienia metodą Grama (opakowanie 4 x 250ml) złożony z: 1. fiolet krystaliczny, 2. jod w jodku potasu, 3. odbarwiacz, 4. barwnik kontrastowy – fuksyna zasadowa lub safranina	zestaw	19		
35.	Odbarwiacz (dekoloryzator) do barwienia metodą Grama (opakowanie – 1000ml)	op. =1000ml	8		
36.	Surowice do identyfikacji antygenów somatycznych O:BO, CO, DO, O4, O7, O8, O9, opakowanie – 1 butelka	op. =butelka	5		

 

37.	Surowice do identyfikacji antygenów rzęskowych H: HM, H2, H5, Hgm, Hk, Heh, Henx, Hlv, Hr, Hz10, Hz opakowanie – 1 butelka	op. =butelka		5		
wartość pakietu nr 10:						

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....				Załącznik Nr 5.11. do siwz		
Pakiet Nr 11 - WYROBY JEDNORAZOWE I SPRZĘT DO PIPETOWANIA DLA POTRZEB DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Szkiełka podstawowe z matowym polem do opisu 76x26 x 2mm, krawędzie cięte	op.=50szt.		60		
2.	Szkiełka nakrywkowe o wymiarach 24x32mm, grubość 0,17mm,	op.=1000szt.		20		
3.	Sterylna płytka Petriego o średnicy 90 - 94mm i wysokości 14-16 mm z żebrami wentylacyjnymi,	szt.		4 000		
4.	Sterylna płytka Petriego o średnicy 120 – 150mm i wysokości 18mm z żebrami wentylacyjnymi	op.=220szt.		15		
5.	Pojemnik sterylny do moczu, o pojemności 120ml, z podziałką i matowym polem do opisu ,zakreśniony, czerwona nakrętka, pakowany indywidualnie w torebki foliowe	op.=250szt.		40		
6.	Pojemnik do kału z łopatką o pojemności 40 - 60ml, 38x65mm, zakreśniony, sterylny, pak. indywidualnie.	szt.		2 750		
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 ;	op.=100szt.		50		

8.	Wymazówki sterylne z trzonkiem drewnianym o długości 150mm, z główką z bawełny o średnicy 5mm, pakowane indywidualnie w opakowanie typu papier-folia	op. =1000szt.			15	
9.	Wymazówki (okulistyczne) z trzonkiem plastikowym o długości 130mm, z główką z bawełny w probówce transportowej, sterylne pakowane indywidualnie	op. =100szt.			15	
10.	Sterylnie próbówki okrągłodenne, z tworzywa sztucznego o średnicy 15 – 16mm, wysokość 80 – 100mm, pojemność 10-12ml, z korkiem;	op. =400szt.			8	
11.	Sterylnie próbówki okrągłodenne, z tworzywa sztucznego o średnicy 15 – 16mm, wysokość 150 – 200mm, o pojemności 20ml z korkiem,	op. =100szt.			20	
12.	Sterylnie próbówki okrągłodenne, z tworzywa sztucznego o pojemności 4ml, średnicy 10 – 12mm, wysokość 70 – 75mm z korkiem,	op. =500szt.			6	
13.	Próbówki laboratoryjne, bakteriologiczne okrągłodenne szklane pojemności 5ml, średnicy 12- 13mm i wysokości 100mm,	op. =250szt.			8	
14.	Pojemnik z 2 podłożami agarowymi, transportowo – wzrostowymi do oznaczania liczby bakterii w moczu metodą zanurzeniową. Zawierające podłoże CLED i agar Mac Conkeya.	op. =10szt.			30	
15.	Końcówki sterylne z filtrem czyste molekularnie typu Gilson do pipet automatycznych autoklawowalne o pojemności do 200 μ l	kpl. =96szt.			30	
16.	Końcówki sterylne z filtrem czyste molekularnie typu Gilson do pipet automatycznych, autoklawowalne o pojemności do 1000 μ l	kpl. =96szt.			30	
17.	Podajnik szkiełek mikroskopowych (z tworzywa na 50 szkiełek mikroskopowych)	kpl. =4szt.			1	
18.	Pojemnik do barwienia preparatów – pionowy z pokrywką typu Hellendhala, wykonany ze szkła, do barwienia 8 / 16 szkiełek podstawowych.	kpl.			4	



19.	Statyw uniwersalny z tworzywa sztucznego na próbówki o średnicach od 12 do 17mm, z uchwytemi trzymającymi próbówki, różne kolory autoklawowalny	szt.	15		
20.	Zlewka szklana o pojemności 150ml	szt.	20		
21.	Zlewka szklana o pojemności 250ml	szt.	10		
22.	Pipety z tworzywa sztucznego typu Pasteura o długości 150 – 155mm, o pojemności użytkowej 3ml i całkowitej 4ml z podziałką i dozownikiem, pakowane zbiorczo w pudełku kartonowym;	op. = 500szt.	10		
23.	Pipety ze szkła sodowo-wapniowego typu Pasteura o długości min. 230mm i średnicy 7mm	op. = 250szt.	20		
			wartość pakietu nr 11:		

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....							Zał. Nr 5.12. do siwz
Pakiet Nr 12 - ZESTAWY TRANSPORTOWE I EZY DLA POTRZEB DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ							
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN	
1.	Ezy do posiewów, sterylne, jednorazowe z oczkiem o pojemności 1m μ , z miękką końcówką,	op.=20szt.		350			
2.	Ezy do posiewów, sterylne, jednorazowe z oczkiem o pojemności 10m μ , z miękką końcówką	op.=20szt.		200			
3.	Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesa z dodatkiem węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego z czarnym korkiem	op.=50szt.		60			
4.	Zestaw transportowy z żelem agarowym Amiesa bez dodatku węgla drzewnego, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego, z niebieskim korkiem	op.=50szt.		22			
5.	Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesa bez dodatku węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem;	op.=50szt.		26			
6.	Zestaw transportowy z mini końcówką w podłożu Amiesa z dodatkiem węgla drzewnego, ze sztywnym aplikatorem aluminiowym z końcówką syntetyczną, z pomarańczowym korkiem;	op.=50szt.		16			
7.	Zestaw transportowy z żelem agarowym Cary - Blaira, pojedynczy aplikator plastikowy z końcówką z tworzywa sztucznego, z czerwonym korkiem	op.=50szt.		16			

8.	Sterylny pipety Pasteura z kapilarą o pojemności 4ml, długość 150mm	op. =500szt.		3	
9.	Wymazówka z nylonową szczoteczkową końcówką mini, w próbówce z nakrętką bez podłoża	op. =100szt.		30	
wartość pakietu nr 12:					

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....	Załącznik Nr 5.13. do siwz
---------------------	----------------------------

Pakiet Nr 13 - PODSTAWOWA DIAGNOSTYKA MIKROBIOLOGICZNA

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Podłoże Kliglera (skos – 3ml)	op. =50szt.		28		
2.	Podłoże Simmons (skos – 3ml)	op. =50szt.		26		
3.	Podłoże z malonianem sodu (3ml)	op. =50szt.		26		
4.	Podłoże z 10% laktozą pod parafiną (3ml)	op. =50szt.		26		
5.	Podłoże Falkowa z lizyną (3ml)	op. =50szt.		26		
6.	Podłoże kontrolne (3ml)	op. =50szt.		26		
7.	Podłoże Christensena w modyfikacji Hormaechea i Munila z dodatkiem mocznika (3ml)	op. =50szt.		40		
8.	1% woda peptonowa z tryptofanem (3ml)	op. =50szt.		28		
9.	Podłoże z fenylalaniną (wykrywanie zdolności dezaminacji fenylalaniny przez pałeczki Gram(-)	op. =50szt.		8		

10.	Podłoże płynne namnażające do hodowli rzęsiątka (2,5ml)	op. =50szt.		32		
11.	Agarek amerykański (miniprobówki – 1ml)	op. =50szt.		4		
12.	Bulion pneumokokowy (miniprobówki – 1ml)	op. =50szt.		8		
13.	Selenite F bulion (5ml)	op. =50szt.		24		
14.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji pałeczek <i>Listeria monocytogenes</i> z materiałów klinicznych (op. 20 płytek)	op. =20szt.		15		
15.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji pałeczek <i>Salmonella</i> spp. z materiału klinicznego, w tym typhi, paratyphi, oraz laktozo(+) <i>Salmonella</i> ; (op. 20 płytek)	op. =20szt.		15		
16.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji i różnicowania grzybów z rodzaju <i>Candida</i> (op. 20 płytek)	op. =20szt.		70		
17.	Podłoże chromogenne do wykrywania i różnicowania patogennych <i>Yersinia enterocolitica</i> (op. 20 płytek)	op. =20szt.		12		
18.	Podłoże chromogenne do izolacji i identyfikacji <i>Streptococcus agalactiae</i> (GBS) (op. 20 płytek)	op. =20szt.		13		
19.	Podłoże chromogenne do izolacji i różnicowania patogenów dróg moczowych (op. 20 płytek)	op. =20szt.		15		
20.	Podłoże chromogenne do wykrywania Gram-ujemnych bakterii o obniżonej wrażliwości na większość karbapenemów (op. 20 płytek)	op. =20szt.		13		
21.	Podłoże chromogenne do badań przesiewowych w kierunku <i>Enterobacteriaceae</i> wytwarzających karbapenemazy b (op. 20 płytek)	op. =20szt.		20		
22.	Podłoże chromogenne transparentne do wykrywania, różnicowania i określania liczby termotolerancyjnych bakterii <i>Campylobacter</i> (op. 20 płytek)	op. =20szt.		10		
23.	Testy do wykrywania i oceny lekowności grzybów z rodzaju <i>Candida</i> (pełny zestaw)	op. =20szt.		20		
24.	Garda agar (określenie antygenów rzęskowych <i>Salmonella</i>)	op. =100ml		9		
25.	Ehrlich odczynnik – do uwidocznienia reakcji wytwarzania indolu z tryptofanu	op. =500ml		6		



26.	EDTA – inhibitor w teście służącym do wykrywania szczepów MBL	op. =2ml		6		
27.	10% KOH	op. =100ml		6		
28.	10% roztwór FeCl3	op. =100ml		5		
29.	Kwas fenyloboronowy – wykrywanie szczepów KPC	op. =2ml		5		
30.	Szybki, pełny test kasetkowy, do równoczesnego wykrywania antygeny dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B szczepu C. difficile w kale	op. =25 testów		6		
31.	Helicobacter pylori – test paskowy. Kompletny zestaw do wykrywania H.pylori w próbkach kału.	op. =50 testów		1		
32.	Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów wirusa RSV i Adenowirusów w wydzielinie nosowo-gardłowej – pełny zestaw.	op. =25 testów		12		
33.	Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów Campylobacter (C.coli i C.jejuni) w próbkach kału	op. =25 testów		8		
34.	Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów astrowirusa w próbkach kału	op. =25 testów		8		
35.	Szybki test lateksowy do identyfikacji S.aureus w hodowli – opakowanie na 100 oznaczeń	op. =100 testów		5		
36.	Szybki test lateksowy do oznaczania podstawowych grup paciorkowców (kompletny zestaw), opakowanie na 50 oznaczeń;	op. =50 testów		4		
wartość pakietu nr 13:						

Data i podpis Wykonawcy

Dane Wykonawcy.....						Załącznik Nr 5.14. do siwz
Pakiet Nr 14 - ODCZYNNIKI LATEKSOWE DO DIAGNOSTYKI SCHORZEŃ JELITOWYCH						
I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	nazwa i producent oferowanego przedmiotu	Ilość zamawiana	cena jedn. brutto w PLN	Wartość brutto w PLN
1.	Latex EPEC odczynnik wieloważny A	op.=5ml		8		
2.	Latex EPEC odczynnik wieloważny B	op.=5ml		8		
3.	Latex EPEC odczynnik wieloważny C	op.=5ml		8		
4.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O26	op.=2ml		6		
5.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O55	op.=2ml		6		
6.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O111	op.=2ml		6		
7.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O127	op.=2ml		6		
8.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O142	op.=2ml		6		
9.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O86	op.=2ml		6		
10.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O119	op.=2ml		6		
11.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O124	op.=2ml		6		
12.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O125	op.=2ml		6		
13.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O126	op.=2ml		6		
14.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O128	op.=2ml		6		
15.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O25	op.=2ml		6		
16.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O44	op.=2ml		6		
17.	Latex EPEC odczynnik E.c grupy O114	op.=2ml		6		
18.	Latex VTEC – zestaw diagnostyczny (E.coli O26, O103, O104, O111, O145, O157)	op.=80 oznaczeń		2		

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

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

PROKURENT
Małgorzata Kulesza
Małgorzata Kulesza

WICEPRZEDSIĘDZIOU
Marek Stawicki
Marek Stawicki

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI
PZOZ/DZP/382/30PN/18 z dn. 12. września 2018

Zgodnie z SIWZ Zamawiający prosi o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy

STARSZY INSPEKTOR
Marta Mikulska
Marta Mikulska

INSPEKTOR
Elżbieta Królewska
Elżbieta Królewska

30.09.2018
Elżbieta Królewska

[Handwritten signature]

19.	Latex Salmonella – odczynnik wieloważny B-E i G	op. =8ml		8		
20.	Lateks kontrolny Salmonella	op. =8ml		2		
wartość pakietu nr 14:						

Data i podpis Wykonawcy