

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02
www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



Misja Szpitala Świętej Trójcy:

„Pacjent jest podmiotem wszystkich naszych działań zmierzających do poprawy jakości świadczonych usług medycznych”

Płock, dnia 05 marca 2015 roku

PZOZ/DZP/382/11PN/15

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

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

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

Pytanie Nr 1, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu dołączania próbek produktów, z uwagi na fakt, że wymaga złożenia do oferty również katalogów/ulotek oferowanych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 2, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się na wycenę do 3-4 m-c po przecinku dla przedmiotu zamówienia, gdzie jednostka miary jest sztuka? W przypadku produktów o cenach jednostkowych bardzo niskich, takich jak np. pipetka Pasteura, umożliwia to złożenie atrakcyjniejszej cenowo oferty dla Zamawiającego. Pragniemy także podkreślić, że jest to racjonalniejsze z powodu sposobu podania ceny, jakiego Zamawiający wymaga, np. w pakiecie 4 (wymóg podania ceny za sztukę brutto). W przypadku wyceny np. 1 sztuki ezy, która kosztuje np. 0,07 zł netto cena brutto będzie miała wartość 0,08 zł, a nie 0,0756 zł. Wiąże się to z sztucznym zawyżeniem wartości oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na szalki o wys. 16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Dot. poz. 3 Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się na szalki o wym. 94x14mm?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 3.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Dot. poz. 3 Jeśli Zamawiający nie zgadza się na żadne z powyższych to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 3.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 7

Czy Zamawiający zgodzi się na wymazówki bez zewnętrznego sterylnego, indywidualnego opakowania? Motywujemy to faktem, że produkt jest sterylny wewnątrz próbówki i to jest kluczowe dla zachowania czystości oraz sterylności wymazu. Nie ma potrzeby, aby sama próbówka z zewnątrz była sterylną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ



Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 7

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się na indywidualne opakowanie sterylne w postaci papier-folia (produkt w blistrze)?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 6.

Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 7

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na żadne z powyższych to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 6.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 11

Czy Zamawiający zgodzi się na probówkę o wymiarach 16x150mm, której wymiary dają pojemność 20 ml? Różni producenci i oferenci oferują podobne produkty, różnie je opisując, stąd częste są rozbieżności wśród podobnych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 11

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 9.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 14

Czy Zamawiający zgodzi się na pojemnik z dwoma podłożami, tj. podłożami CLED i agarem Mac Conkeya?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 14

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 15a

Czy Zamawiający zgodzi się na końcówki typu Gilson z filtrem, sterylne o poj. 200 ul?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 15a

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to prosimy o informacje, które końcówki należy oferować- typ Gilson czy typ Eppendorf- nie są one zamienne i pasują do różnych rodzajów pipet.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga końcówek typu Eppendorf sterylnych o pojemności do 200 ul.

Pytanie Nr 15, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 15b

Czy Zamawiający zgodzi się na końcówki typu gilson z filtrem, sterylne o poj. 1000 ul?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 15b

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to prosimy o informacje, które końcówki należy oferować- typ Gilson czy typ Eppendorf- nie są one zamienne i pasują do różnych rodzajów pipet.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga sterylnych końcówek typu Gilson o pojemności 1000 ul.

Pytanie Nr 17, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 20

Czy Zamawiający zgodzi się na statywy tylko w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 20

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 19, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 21

Czy Zamawiający zgodzi się na pipetki nie pakowane zbiorczo w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5,6

Czy Zamawiający zgodzi się na wymazówki z korkiem w kolorze szarym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 21, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5,6

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 22, dotyczy Pakietu nr 4, poz.7

Czy Zamawiający zgodzi się na wymazówki z korkiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 23, dotyczy Pakietu nr 4, poz.7

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe to czy zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Pakietu nr 4, poz.8

Czy Zamawiający zgodzi się na pipetki o poj. całkowitej ok. 5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 25, dotyczy Pakietu nr 4, poz.9

Czy Zamawiający zgodzi się wyłączyć pozycje do innego pakietu z uwagi na bardzo ograniczoną ilość dostawców posiadających wskazane wymazówki w swojej ofercie? Naszą prośbę motywujemy także długim czasem realizacji zamówienia u producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy Pakietu nr 3, poz.3

Czy Zamawiający zgodzi się na op.= 500 szt. szalek o wys. 16 mm z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania z zastrzeżeniem, że jest ona podzielna przez wielkość wymaganego opakowania. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 27, dotyczy Pakietu nr 3, poz.3

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=600 szt. szalek o wym. 94x14 mm z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 28, dotyczy Pakietu nr 3, poz.4

Zamawiający zgodzi się na op.=220 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 29, dotyczy Pakietu nr 3, poz.5

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 30, dotyczy Pakietu nr 3, poz.6

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=400 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 31, dotyczy Pakietu nr 3, poz.8

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=1000 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op.?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 32, dotyczy Pakietu nr 3, poz.10

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=400 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 33, dotyczy Pakietu nr 3, poz.11

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=600 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 34, dotyczy Pakietu nr 3, poz.12

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op., zaokrąglając niepełne op. w górę?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 35, dotyczy Pakietu nr 4, poz.3

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=100 szt. ?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakietu nr 4, poz.4

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=100 szt. ?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakietu nr 4, poz.5,6

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=100 szt. ?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakietu nr 4, poz.7

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=100 szt. ?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakietu nr 4, poz.8

Czy Zamawiający zgodzi się na op.=1000 szt. ?

Odpowiedź: Odpowiedzi udzielono w pytaniu nr 26.

Pytanie Nr 40, dotyczy Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2B do SIWZ § 1 ust. 5

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od § 1 ust. 5? Nie możemy się na ten zapis zgodzić w przypadku, gdy Zamawiający nie podaje terminu w ust. 4. Jeśli będzie to 1 dzień roboczy, może to być za krótki termin na przygotowanie deklaracji, których Zamawiający oczekuje. Ponadto rozwiązanie umowy z powodu braku uzupełnienia wskazanego dokumentu nie jest rażącym zaniedbaniem, które uprawniałoby do tego typu sankcji. Nie ma ono charakteru rażącego, ani powtarzającego się zaniedbania obowiązków ze strony Wykonawcy. Oprócz tego umowa przewiduje karę za odstąpienie z winy Wykonawcy w wysokości 10 % wartości umowy na dany pakiet. Uważamy te kary za niedopuszczalne za przewinienie, którym jest brak dokumentów o których mowa w § 1 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 41, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2B do SIWZ § 6 ust. 1 pkt a.

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę do 1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 42, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2B do SIWZ § 6 ust. 1 pkt b.

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę do 1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 43, dotyczy Pakietu nr 2, poz.33 a i b

Czy Zamawiający rozumie opakowanie jako zestaw surowic do identyfikacji wymienionych w opisie pozycji czy też jako pojedynczą butelkę wybranej surowicy spośród surowic w podanych w opisie pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający rozumie opakowanie jako pojedynczą butelkę wybranej surowicy spośród surowic podanych w opisie pozycji.

Pytanie Nr 44, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych podłoż na płytkach i w probówkach- dla pozycji które tego wymagają, zostały przekazane Zamawiającemu w formie książkowej podpisane tylko na pierwszej stronie lub na płycie CD wraz z umową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych zostały przekazane w formie książkowej podpisane tylko na pierwszej stronie.

Pytanie Nr 45, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od konieczności dołączania do każdej dostawy certyfikatów kontroli jakości w przypadku, gdy wszystkie certyfikaty umieszczone są w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do których Zamawiający ma całodobowo bezpłatny dostęp?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 46, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby katalogi / foldery / opisy w języku polskim zostały dołączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie, bądź w wersji elektronicznej na płycie CD?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby katalogi / foldery / opisy w języku polskim zostały dołączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie.

Pytanie Nr 47, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczania próbek, jeśli oferowane produkty były znane Zamawiającemu i stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 48, dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:

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

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

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

Testy identyfikacyjne oraz lateksowe –min. 4-7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Butelki BactAlert – min. 7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 49

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania powiadomień i wyrazi zgodę na dołączenie do oferty deklaracji zgodności CE?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przedstawienia 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) na etapie umowy.

Pytanie Nr 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby tylko te produkty posiadały deklarację zgodności CE, które muszą je posiadać zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa tj. zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 51, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 1 ust. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po sformułowaniu „oraz zobowiązuje się go dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego, w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni” słowa „roboczych”?

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

Pytanie Nr 52, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 1 ust. 3

Wykonawca prosi o poprawienie omyłki pisarskiej zawartej w treści zapisu §1 ust. 3.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji treści zapisu §1 ust. 3.

Pytanie Nr 53, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 2 ust. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„Wykonawca zobowiązuje się poinformować Zamawiającego, w formie pisemnej o planowanej zmianie cen jednostkowych wynikających ze zmian przepisów prawa o których mowa w § 14 ust. 2 pkt. b, c, d niniejszej umowy w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od daty opublikowania stosownego rozporządzenia lub ustawy, a zmiany cen jednostkowych obowiązywały będą strony od dnia wejścia w życie aktu prawnego.”?

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji treści zapisu § 2 ust. 8

Pytanie Nr 54, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 5 ust. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację ze względu na wewnętrzną procedurę obowiązującą w firmie zgodnie, z którą wystarczającym jest samo dokonanie reklamacji za pośrednictwem faksu, emaila czy też w formie pisemnej.

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

Pytanie Nr 55, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

„W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 4 w dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, własnym transportem i na własny koszt.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 56, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 5 ust. 4

Jezeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych?

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

Pytanie Nr 57, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 9 ust. 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na:

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

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

Pytanie Nr 58, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ § 9 ust. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu 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. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy kosztów pomiędzy ceną wynikającą z umowy a ceną wykonania badań przez firmę zewnętrzną.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 59, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. a

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 60, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. b

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 61, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. c

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 62, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. d

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu:

„10 % wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy brutto danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub gdy Zamawiający odstąpi od umowy wskutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 63, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. e

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 64, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2A do SIWZ §10 ust. 1 lit. f

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu:

„w przypadku nie usunięcia wady, awarii lub usterki w terminie określonym w § 9 ust. 5 niniejszej umowy w wysokości 10 % miesięcznego czynszu dzierżawnego określonego w § 2 ust. 2 umowy niniejszej umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 65, dotyczy Pakietu nr 1 tabela Analizator

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty z analizatorem z roku 2009?

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

Pytanie Nr 66, dotyczy Pakietu nr 1

Analizator do posiewów krwi- zgodnie z zapisami w SIWZ aparat będzie objęty gwarancją przez okres trwania umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli odczynnikowej o dodatkowe linie gdzie będzie możliwość wyceny części zużywalnych niezbędnych do prawidłowego wykonania przeglądu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 67, dotyczy Pakietu nr 1 część A pozycja 12,13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych dwóch pozycji z pakietu nr 1 i dołączenie ich do pakietu nr 2 gdzie znajduje się zdecydowana większość testów lateksowych zamieszczonych w przetargu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 68, dotyczy Pakietu nr 1 część A pozycja 12,13

Czy jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, czy zezwoli na realizację pozycji 12, 13 z pakietu 1 do końca 2015 roku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

Pytanie Nr 69, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 wymogi dotyczące Parametry Wymagalne – paski gradientowe

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na paski gradientowe pakowane indywidualnie bez pochłaniacza wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 70, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 wymogi dotyczące Parametry Wymagalne – paski gradientowe

Czy Zamawiający dopuści do złożenie oferty na paski gradientowe z minimalnym terminem ważności 6 miesięcy dla testów wykrywających mechanizmy oporności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 71, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 wymogi dotyczące Parametry Wymagalne – paski gradientowe

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie paski gradientowe pochodziły od tego jednego producenta ze względu taki sam sposób odczytu i interpretacji wyniku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby wszystkie paski gradientowe pochodziły od jednego producenta ze wg na taki sam sposób odczytu wyniku.

Pytanie Nr 72, dotyczy Pakietu nr 1 części B pozycja nr 8

Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty w części B pozycja nr 8, gdzie test identyfikacyjny będzie miał 12 cech identyfikujących drobnoustrój?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 73, dotyczy Pakietu nr 1 część A poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty test o konfekcjonowaniu po 12 sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ zmieniając ilość testów na 24 sztuki.

Pytanie Nr 74, dotyczy Pakietu nr 5

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

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

Pytanie Nr 75, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 76, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zgodnie z zapisami SIWZ złożenie kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii jedynie dla podłoży chromogennych na płytkach, w pozostałych przypadkach ulotki mogą pozostać w postaci zdjęć czarno – białych.

Pytanie Nr 77, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 78, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 79, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 80, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 13 podłoża z 5 miesięcznym terminem ważności od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 81, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 17 podłoża chromogennego do wykrywania bakterii opornych na karbapenemy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania podłoża chromogennego do przesiewowego wykrywania bakterii opornych na karbapenemy, w tym wytwarzających karbapenemazy

Pytanie Nr 82, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 17 podłoża z 55 dniowym terminem ważności od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 83, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 84, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 19 podłoża z 9 miesięcznym terminem ważności od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 85, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 20c zestawu z 8 miesięcznym terminem ważności od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 86, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 20c zestawu z 9 miesięcznym terminem ważności od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 87, dotyczy Pakietu nr 5

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 88, dotyczy pkt. 24.1 SIWZ

Czy Zamawiający może wyjaśnić co rozumie poprzez zapis „Czas reakcji na złożoną reklamację”?

Odpowiedź: Zamawiający rozumie poprzez zapis „Czas reakcji na złożoną reklamację” moment uznania zasadności reklamacji.

Pytanie Nr 89, Istotnych Postanowień Umowy, Załącznik nr 2B do SIWZ § 5, ust. 3

Czy Zamawiający może wyjaśnić ile czasu ma Zamawiający na udzielenie odpowiedzi na złożoną reklamację? W projekcie umowy jest to 7 dni roboczych, a w SIWZ pkt.24.1 jest to maksymalnie 2 dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

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

NAZWA ZAMÓWIENIA: Dostawa odczynników i produktów do diagnostyki mikrobiologicznej

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

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Lp.	Parametry wymagane	Odpowiedź wymagana	Odpowiedź oferowana
Podłoża do posiewów krwi			
1.	Podłoża tlenowe i beztlenowe z możliwością wykrywania bakterii we krwi, płynach ustrojowych.	TAK	
2.	Podłoża do posiewów - kompletne, nie wymagające dodawania substancji wzbogacających umożliwiających wzrost drobnoustrojów przy wykonywaniu posiewów krwi.	TAK	
3.	Podłoża ze standardowym dodatkiem suplementu neutralizującego obecność antybiotyku.	TAK	
4.	Dostępność podłoży pediatricznych zapewniających wzrost drobnoustrojów nawet przy minimalnej ilości materiału klinicznego w ilości od 0,5ml.	TAK	
5.	Hodowla bakterii (również trudno rosnących) i grzybów w tym samym podłożu.	TAK	
6.	Podłoża spełniające zarówno funkcję podłoży transportowych jak i namnażających.	TAK	
7.	Wizualna ocena wzrostu drobnoustrojów w podłożu.	TAK	
8.	Możliwość przechowywania podłoży w temperaturze pokojowej.	TAK	
9.	Podłoża w butelkach bezpiecznych dla użytkownika, wykonanych z materiału nietłukącego i niepekającego podczas transportu i pracy rutynowej (napełnianie, wkładanie do aparatu), bez wycieku materiału zakaźnego, potwierdzone dołączeniem do oferty instrukcji obsługi analizatora oraz ulotek technicznych stosowanych podłoży.	TAK	
10.	Podłoża lekkie (waga butelki z podłożem nie większa niż 90g), tanie w utylizacji.	TAK podać	
11.	Termin ważności podłoży minimum 8 miesięcy.	TAK podać	
Analizator do posiewów krwi			
Nazwa analizatora, typ, producent:			
1.	Analizator do wykrywania drobnoustrojów we krwi i płynach ustrojowych. Wymóg dołączenia atestów.	TAK	
2.	Aparat nie starszy niż z roku 2009	TAK, podać	
3.	Analizator o najnowszej technologii z oferty aparatów danego producenta z wbudowanym komputerem i oprogramowaniem umożliwiającym wprowadzenie danych o pacjencie tj. nazwisko, imię, pesel, podgląd prób, krzywych przebiegu reakcji, prób dodatnich oraz tworzenia zestawień z otrzymanych wyników, z uwzględnieniem danych o pacjentach; Udokumentowanie przez dołączenie do oferty materiałów: foldery, zdjęcia, materiały reklamowe w języku polskim.	TAK	
4.	Ilość miejsc w aparacie max. 60.	TAK podać	
5.	Wprowadzenie danych o numerze badania czytnikiem kodów paskowych.	TAK	
6.	Analizator wyposażony w UPS – urządzenie podtrzymujące napięcie o mocy stosownie do zaoferowanego analizatora.	TAK	
7.	Hodowla i detekcja drobnoustrojów w obrębie jednego analizatora.	TAK	
8.	Konieczność wyceny wszystkich wymaganych w procedurze posiewu krwi i innych płynów ustrojowych dodatkowych odczynników będących w ofercie firmy.	TAK	
9.	W ramach ceny przedmiotu zamówienia Wykonawca zapewni pełny serwis gwarancyjny dzierżawionego analizatora oraz kalibrację i walidację analizatora – zgodnie z zaleceniami producenta	TAK	
10.	W przypadku awarii analizatora reakcja serwisu w czasie max 2 dni	TAK	

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

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

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

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

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Tabela I – Dzierżawa analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych

Lp.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość miesięcy	Producent, typ i nr katalogowy – o ile dotyczy	Wartość analizatora PLN		Cena jedn. za 1 miesiąc dzierżawy PLN brutto	Wartość za 12 miesięcy dzierżawy PLN brutto	Wartość brutto PLN
					netto	brutto			
1.	Dzierżawa analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, o pojemności max. 60 butelek	miesiąc	12						
RAZEM I									

Tabela II

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa	Producent/ nr katalogowy – o ile dotyczy	Trwałość	j.m.	Ilość w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa brutto PLN	Wartość brutto PLN
A. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram (+)								
1.	Columbia Agar z 5% krwią barania, do izolacji bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych; średnica płytki 9-10cm (opakowanie 100 płytek)			6 tygodni	szt.	12 000 sztuk		
2.	Podłoże chromogenne do identyfikacji paciorkowców z grupy B – podłoże transparentne, hamujące wzrost innych drobnoustrojów. (opakowanie 20 płytek)			7 tygodni	szt.	500 sztuk		
3.	Columbia CNA Agar z 5% krwią barania, do izolacji bakterii Gram(+) o wysokich wymaganiach odżywczych, hamujące wzrost bakterii Gram(-) i grzybów z rodzaju Candida. (opakowanie 20 płytek)			6 tygodni	szt.	800 sztuk		

4.	Podłoże chromogenne do identyfikacji ziarniaków i pałeczek – do posiewu moczu. Podłoże transparentne z bezpośrednią identyfikacją E.coli oraz wspólną Klebsiella spp, Proteus spp, P.aeruginosa, S.agalactiae i S.aureus. (opakowanie 20 płytek).				9 tygodni	szt.	1 200 sztuk		
5.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy Streptococcus w oparciu o oznaczenie min. 32 cechy biochemiczne wraz z odczynnikami. (opakowanie 25 testów)				8 miesięcy	szt. testów	50 sztuk		
6.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy Staphylococcus w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami. (opakowanie 25 testów)				6-8 miesięcy	szt. testów	300 sztuk		
7.	Testy do identyfikacji metodą manualną grupy Corynebacterium w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami (opakowanie 12 testów)				6-8 miesięcy	szt. testów	24 sztuk		
8.	Mueller-Hinton Agar z 5% krwią końską i dodatkiem NAD do oznaczania lekowrażliwości metodą krążkowo-dyfuzyjną wymagających bakterii, według zaleceń EUCAST (opakowanie 20 płytek).				6 tygodnie	szt.	1 000 sztuk		
9.	Mueller-Hinton Agar z 5% krwią barania, do badania lekowrażliwości na antybiotyki; bakterii o wysokich wymaganiach odżywczych (opakowanie 20 płytek)				6 tygodnie	szt.	200 sztuk		
10.	Mueller-Hinton 2 Agar, do badania lekowrażliwości bakterii na antybiotyki i sulfonamidy metodą krążkowo-dyfuzyjną, średnica płytki 9-10cm; (opakowanie 20 płytek).				8 tygodni	szt.	3 000 sztuk		
11.	Chromogenne podłoże 2-dzielne do badań przesiewowych w kierunku drobnoustrojów wieloopornych wytwarzających ESBL i VRE (opakowanie 20 płytek)				6 tygodni	szt.	240 sztuk		
12.	Szybki test lateksowy do identyfikacji gronkowców MRSA i MSSA – opakowanie na 250 oznaczeń				6-8 miesięcy	szt. oznaczeń	4 000 oznaczeń		
13.	Szybki test lateksowy do oznaczania podstawowych grup paciorkowców wraz z enzymem ekstrakcyjnym (kompletny zestaw), opakowanie na 50 oznaczeń.				7 miesięcy	szt. oznaczeń	400 oznaczeń		
14.	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);				Min 8 miesięcy	szt. butelek	400 butelek		
15.	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).				Min.8 miesięcy	szt. butelek	400 butelek		
16.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku metacylinoopornych S.aureus / MRSA/, wykrywające oporność heterogenną i uwarunkowaną genem mec C (opakowanie 20 płytek).				6-8 tygodni	szt.	300 sztuk		
17.	Udostępnienie oprogramowania (na stronie internetowej) do odczytu manualnych testów identyfikacyjnych. Jeden program obejmujący wszystkie testy identyfikacyjne jednego producenta wraz z wypożyczeniem zestawu komputerowego do obsługi w/w oprogramowania.				-----	m-c	12		

B. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram (-)						
1.	Mac Conkey Agar z fioletem krystalicznym, do wybiórczej izolacji pałeczek Enterobacteriaceae i E.coli.; (opakowanie 100 płytek.)		8 tygodni	szt.	8 000 sztuk	
2.	Agar czekoladowy do wybiórczej izolacji pałeczek Haemophilus z materiałów klinicznych; (opakowanie 20 płytek)		6 tygodni	szt.	240 sztuk	
3.	Salmonella Shigella Agar, podłoże wybiórcze i różnicujące do wykrywania Salmonella i Shigella z próbek kału; (opakowanie 20 płytek)		6-8 tygodni	szt.	1 500 sztuk	
4.	Agar z eozyną i błękitem metylenowym - do wybiórczej izolacji i różnicowania pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae; (opakowanie 20 płytek)		10 tygodni	szt.	1 000 sztuk	
5.	Wybiórcze podłoże izolacyjne z dodatkiem 5% krwi ludzkiej do wykrywania Gardnerella vaginalis, (opakowanie 20 płytek)		6 tygodni	szt.	400 sztuk	
6.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek niefermentujących w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami		6-8 miesięcy	szt. testów	50 testów	
7.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek z rodziny Enterobacteriaceae w oparciu o oznaczenie min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami		6-8 miesięcy	szt. testów	600 testów	
8.	Testy do identyfikacji metodą manualną pałeczek z rodziny Haemophilus wraz z odczynnikami		6-8 miesięcy	Szt. testów	20 testów	
9.	Mueller- Hinton 2 Agar, do badania lekowrażliwości bakterii metodą krążkowo-dyfuzyjną na antybiotyki i sulfonamidy; średnica płytki 9-10cm; (opakowanie 100 płytek)		8 tygodni	szt.	6 000 sztuk	
10.	Podłoże do badania czystości powierzchni o średnicy 55mm, sterylizowane radiacyjnie, o powierzchni wypukłej do monitorowania czystości powierzchni szpitalnych; (opakowanie 100 płytek)		8 tygodni	szt.	1600 sztuk	
11.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających β- laktamazy o rozszerzonym spektrum (ESBL). (opakowanie 20 płytek)		8 tygodni	szt.	240 sztuk	
12.	Chromogenne podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających karbapenemazy (CPE) typu OXA-48. (opakowanie 20 płytek)		6-8 tygodni	szt.	120 sztuk	
13.	Chromogenne, wybiórcze podłoże do badań przesiewowych w kierunku Enterobacteriaceae wytwarzających karbapenemazy typu KPC, NDM, VIM. (opakowanie 20 płytek)		6-8 tygodni	szt.	200 sztuk	
14.	BHI BULION – podłoże suche, op. 500g		2 lata	op.	3 op.	
15.	BHI w probówkach (opakowanie – 20 sztuk)		Min 6 miesięcy	szt.	2 000 sztuk	
16.	Testy do manualnej oceny MIC dla:					
16a	BENZYL-PENICIL PGL 32 a 30 szt		Min. 24 miesiące	op	2 op.	

16b	CHLORAMFENIKOL CL 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	2 op.	
16c	COLISTIN CO 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	2 op.	
16d	DAPTOMYCIN DPC 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16e	ERTAPENEM ETP 32 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16f	ESBL CT/CTL 16/ I a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16g	ESBL TZ/ TZL 32 / 4 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16h	GENTAMICIN GM 1024 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16i	GENTAMICIN GM 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16j	IMIPENEM IP 32 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	2 op.	
16k	MBL IP/IPI 256/64 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16l	MEROPENEM MP 32 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	2 op.	
16m	TEIKOPLANINA TP 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16n	CEFTAZYDYM TZ 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16o	TIGECYKLINE TGC 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16p	CEFUROKSYM XM 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
16r	DOKSYCYKLINA DC 256 a 30 szt.				Min. 24 miesiące	op.	1 op.	
17.	Długopis próżniowy do aplikacji E-testów				Min. 24 miesiące	Szt.	2 sztuki	
C. Procedura identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów o specjalnych wymaganiach odżywczych i hodowlanych								
1.	Schaedler Agar z 5% krwią barania, do izolacji bakterii beztlenowych, (opakowanie 20 płytek)				6 tygodni	szt.	1200 sztuk	
2.	Schaedler bulion z witaminą K3 do izolacji bakterii beztlenowych, (opakowanie 20 probówek)				7 miesięcy	szt.	800 sztuk	

3.	Podłoże do posiewu krwi w kierunku bakterii beztlenowych dla pacjentów po antybiotykoterapii w butelkach, z sensorem barwnym wskazującym wzrost drobnoustrojów (opakowanie 100 butelek)			min. 8 miesięcy	szt. butelek	700 sztuk	
4.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji drożdżaków i bezpośredniej identyfikacji Candida albicans, (opakowanie 20 płytek).			7 tygodni	szt.	300 sztuk	
5.	Testy do manualnej identyfikacji grzybów z rodzaju Candida w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami, (opakowanie 25 testów)			6-8 miesięcy	szt. testów	300 sztuk	
6.	Testy do oznaczania lekowrażliwości drożdżaków metodą manualną (opakowanie 25 testów)			Min. 8 miesięcy	szt. testów	50 testów	
7.	Testy do manualnej identyfikacji drobnoustrojów beztlenowych w oparciu o min. 20 cech biochemicznych wraz z odczynnikami, (opakowanie 25 testów)			7 miesięcy	szt. testów	150 testów	
8.	Testy paskowe do określania lekowrażliwości z uwzględnieniem break point dla bezwzględnych beztlenowców (opakowanie – 10 testów)			6 miesięcy	szt. testów	150 testów	
9.	Podłoże chromogenne do wybiórczej izolacji i bezpośredniej identyfikacji Clostridium difficile, (opakowanie 20 płytek).			8 tygodni	szt.	200 sztuk	
10.	Agar czekoladowy z hemina i NAD do wybiórczej izolacji Neisseria gonorrhoeae i Neisseria meningitidis (opakowanie 20 płytek)			10 tygodni	szt.	240 sztuk	
11.	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)			12 miesięcy	szt. testów	100 testów	
RAZEM II							

Podsumowanie:

Wartość brutto PLN	
Wartość tabeli I	
Wartość tabeli II	
Razem	

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

Załącznik Nr 2A do SIWZ § 1 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

Wykonawca oświadcza, że posiada aktualny Certyfikat ISO 13485 lub równoważny w zakresie projektu, produkcji i sprzedaży produktów do diagnostyki in vitro: pożywek hodowlanych dla bakteriologii, systemów identyfikacji i badania wrażliwości oraz zobowiązuje się go dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego, w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni **roboczych** od daty otrzymania pisemnego wezwania – dotyczy pakietu nr 1.

Załącznik Nr 2A do SIWZ § 2 ust. 8 otrzymuje brzmienie:

Wykonawca zobowiązuje się poinformować Zamawiającego, w formie pisemnej o planowanej zmianie cen jednostkowych wynikających ze zmian przepisów prawa o których mowa w § 13 ust. 2 pkt. b, c, d niniejszej umowy w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od daty opublikowania stosownego rozporządzenia lub ustawy, a zmiany cen jednostkowych obowiązywały będą strony od dnia wejścia w życie aktu prawnego.

Załącznik nr 2A do SIWZ § 5 ust. 3 otrzymuje następujące brzmienie:

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.

Załącznik nr 2A do SIWZ § 9 ust. 5 otrzymuje brzmienie:

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

Załącznik nr 2B do SIWZ § 5, ust. 3 otrzymuje brzmienie:

Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację **w ciągu dni roboczych** od momentu jej otrzymania (oferowana liczba dni przez Wykonawcę w formularzu ofertowym zgodnie pkt 24.1 Siwz), w przypadku braku odpowiedzi reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego, z wyjątkiem reklamacji, które wymagają specjalistycznych badań w laboratorium kontroli jakości producenta, wtedy termin rozpatrzenia wynosi 30 dni.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

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

WICEPREZES ZAMAWIAJU
Marek Górnicki

[Podpis]

PROKURANT
Anna Rybicka

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI z dn. 05 marca 2015r. nr PZO/DZP/382/11PN/15
Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi
o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy