



Warszawa, 5 listopada 2018 roku

A/ZP/SZP.251-54/18

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ II

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-54/18 na dostawę:

„Odczynników, testów i podłoży do diagnostyki mikrobiologicznej wraz z dzierzawą analizatora do posiewu krwi”

Pytanie nr 1 – dot. części nr 3

Czy w pakiecie 3, Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia opinii KORLD dla testów z poz. 7 i 8? Wymagane testy zostały jedynie sprawdzone w Ośrodku pod kątem ich przydatności klinicznej i nie zostały porównane z innymi komercyjnymi testami a tym samym żadna opinia jakościowa nie została wydana.

Odpowiedź nr 1

Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

Pytanie nr 2 – dot. części nr 4

Czy w pakiecie 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków antybiotykowych wykonanych na podłożu celulozowym posiadających pozytywną opinię KORLD? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają lepsze przyleganie do podłoża, nie tworzą się mikropęcherzyki powietrza pod paskiem, czego konsekwencją jest równomierna i szybka dyfuzja antybiotyku do podłoża

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania Powiadomień i zgłoszeń wyrobu medycznego?

Uzasadnienie: deklaracja zgodności lub certyfikat CE jest wystarczającym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu, świadczącym o jego zgodności z wymaganiami zasadniczymi, bowiem dokonanie powiadomienia / przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jest czynnością materialno-techniczną, a nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania w Polsce. Pragniemy jednoznacznie podkreślić, że ustawa nie określa wymagań w zakresie przedstawienia dowodu dokonania powiadomień bądź zgłoszeń ostatecznemu użytkownikowi, oraz nie określa, że ww. dokumenty są dowodem dopuszczenia do stosowania – dokumentem dopuszczającym do obrotu jest deklaracja zgodności CE.

Odpowiedź nr 3

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdz. VI pkt 5:

1) Zaświadczenie, podmiotu uprawnionego do kontroli jakości, potwierdzającego, że dostarczone produkty odpowiadają określonym normom zharmonizowanym lub specyfikacjom technicznym, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679) tj.:

a) dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zwanego dalej Prezesem Urzędu, lub dokument potwierdzający dokonanie powiadomienia Prezesa Urzędu o wprowadzeniu na terytorium RP wyrobu przeznaczonego do używania na tym terytorium;

b) certyfikat zgodności w przypadkach określonych w ustawie o wyrobach medycznych;

c) deklaracja zgodności, potwierdzająca, iż wyrób medyczny jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi;

d) w przypadku, gdy opisany w SIWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego.

UWAGA:

- Jeżeli dla wyrobu medycznego wydaje się dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia lub powiadomienia do Prezesa Urzędu, wówczas wykonawca winien dołączyć do oferty jedynie dokument, o którym mowa ust. 1 pkt a) niniejszego rozdziału.

- Jeżeli dla wyrobu medycznego nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 1 pkt a), wówczas wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt. b) niniejszego rozdziału.

- Jeżeli dla wyrobu medycznego, nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 1 pkt b), wówczas wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt c) niniejszego rozdziału.

- Jeżeli dla wyrobu medycznego nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w ust. 1 pkt c), wówczas wykonawca składa dokument, o którym mowa w ust. 1 pkt d) niniejszego rozdziału.

Pytanie nr 4 – dot. części nr 4 i 9

Dot. część nr 4 i 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Certyfikaty Kontroli Jakości były dostępne na stronie internetowej oferenta skąd można pobrać bezpłatnie ww. dokumentację bez konieczności dostarczania ich w wersji papierowej do dostawy? Adres strony www zostanie podany w ofercie.

Odpowiedź nr 4

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5 – dot. części nr 4

Dot. część nr 4 –Czy Zamawiający wyraża zgodę aby termin ważności pasków MIC z gradientem stężeń do oznaczania mechanizmów oporności wynosił min. 6 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź nr 5

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6 – dot. części nr 4

Dot. część nr 4 poz. 29 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności wynoszący min. 5 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7 – dot. części nr 6

Dot. część nr 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby termin ważności odczynników wynosił min. 4-7 miesięcy od daty dostawy, a dla produktu McFarland Standard 3 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź nr 7

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8 – dot. części nr 9

Dot. część nr 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby termin ważności odczynników wynosił min. 7 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź nr 8

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9 – dot. części nr 9

Dot. część nr 9, punkt 16 parametry graniczne - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu zainstalowania aparatu w terminie do 30 dni od dnia podpisania umowy?

Odpowiedź nr 9

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10 – dot. części nr 9

Dot. część nr 9, parametry graniczne - Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą materiałów potwierdzających spełnienie warunków granicznych wymaganych w punkcie 8 i 9?

Odpowiedź nr 10

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdz. VI pkt 5.

Pytanie nr 11 – dot. wzoru umowy

§3 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Do pierwszej dostawy każdego rodzaju niebezpiecznych substancji Wykonawca zobowiązany jest dołączyć Kartę Charakterystyki tych substancji lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której znajduje się wymagana dokumentacja. Opakowania substancji niebezpiecznych będą oznaczone zgodnie obowiązującymi w Polsce przepisami.”?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 3 ust. 9 na następujący:

„Do pierwszej dostawy każdego rodzaju niebezpiecznych substancji Wykonawca zobowiązany jest dołączyć Kartę Charakterystyki tych substancji lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której znajduje się wymagana dokumentacja. Opakowania substancji niebezpiecznych będą oznaczone zgodnie obowiązującymi w Polsce przepisami.”

Pytanie nr 12 – dot. wzoru umowy

§3 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Do każdej realizowanej dostawy Wykonawca ma obowiązek dołączyć oryginał faktury lub inny dokument uzasadniający fakt realizacji zamówienia”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych Wykonawca nie ma już możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca każdorazowo dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy/ serię, datę ważności.

Ponadto Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawienia faktury w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz do jej dostarczenia w formacie PDF za pośrednictwem drogi elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego w §4 ust. 6 adres email. Mając powyższe na uwadze zwracamy się o przychylne rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź nr 12

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 3 ust. 10 na następujący:

„Do każdej realizowanej dostawy Wykonawca ma obowiązek dołączyć oryginał faktury lub inny dokument uzasadniający fakt realizacji zamówienia”.

Pytanie nr 13 – dot. wzoru umowy

§3 ust. 11 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w ust.5 niniejszego paragrafu Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego).”?

Odpowiedź nr 13

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 3 ust. 11 na następujący:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w ust.5 niniejszego paragrafu Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego).”

Pytanie nr 14 – dot. wzoru umowy

§3 ust. 13 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku zakupu interwencyjnego, Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu różnicy poniesionych przez Zamawiającego kosztów wynikających z ceny określonej w umowie oraz kosztu zakupu interwencyjnego”?

Odpowiedź nr 14

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15 – dot. wzoru umowy

§3 ust. 15 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca na każde wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w ust.11 w terminie 3 dni roboczych od daty wezwania.”?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16 – dot. wzoru umowy

§4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Termin płatności wskazany przez Wykonawcę na fakturze musi być zgodny z terminem płatności określonym w ust. 1 niniejszego paragrafu.”?

Odpowiedź nr 16

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Do każdej realizowanej dostawy Wykonawca ma obowiązek dołączyć oryginał faktury lub inny dokument uzasadniający fakt realizacji zamówienia”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych Wykonawca nie ma już możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca każdorazowo dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy/ serię, datę ważności.

Ponadto Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawienia faktury w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz do jej dostarczenia w formacie PDF za pośrednictwem drogi elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego w §4 ust. 6 adres email. Mając powyższe na uwadze zwracamy się o przychylne rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź nr 17

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 3 ust. 10 na następujący:

„Do każdej realizowanej dostawy Wykonawca ma obowiązek dołączyć oryginał faktury lub inny dokument uzasadniający fakt realizacji zamówienia”.

Pytanie nr 18 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 11 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w ust.5 niniejszego paragrafu Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego).”?

Odpowiedź nr 18

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 3 ust. 11 na następujący:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w ust.5 niniejszego paragrafu Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego).”

Pytanie nr 19 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 13 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku zakupu interwencyjnego, Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu różnicy poniesionych przez Zamawiającego kosztów wynikających z ceny określonej w umowie oraz kosztu zakupu interwencyjnego”?

Odpowiedź nr 19

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 15 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca na każde wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu dokumenty, o których mowa w ust.11 w terminie 3 dni roboczych od daty wezwania.”?

Odpowiedź nr 20

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 18 – Wykonawca zobowiązany jest do składania Zamawiającemu informacji dotyczącej ceny rynkowej automatycznego analizatora dzierżawionego na dzień 31 grudnia każdego roku, w którym obowiązuje umowa.

Odpowiedź nr 21

Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

Pytanie nr 22 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 20 – Przed zainstalowaniem automatycznego analizatora, Wykonawca przedstawi na piśmie plan walidacji z wyszczególnieniem etapów walidacji, tj. kwalifikacji instalacyjnej, operacyjnej i procesowej.

Odpowiedź nr 22

Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

Pytanie nr 23 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 21 – Wykonawca wyznaczy punkty krytyczne walidacji i sprawdzi poprawność działania walidowanego automatycznego analizatora w odniesieniu do tego produktu.

Odpowiedź nr 23

Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

Pytanie nr 24 – dot. wzoru umowy części nr 9

§3 ust. 22 – Protokoły walidacji muszą zawierać opis celu walidacji, sposobu jego realizacji oraz stwierdzenie czy cel walidacji został osiągnięty. Do Protokołu należy dołączyć kserokopie certyfikatu walidacji lub wzorcowania dzierżawionego automatycznego analizatora w przypadku zastosowania zewnętrznej aparatury pomiarowej.

Odpowiedź nr 24

Zgodnie z zapisami wzoru umowy.

Pytanie nr 25 – dot. wzoru umowy części nr 9

§4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Termin płatności wskazany przez Wykonawcę na fakturze musi być zgodny z terminem płatności określonym w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu.”?

Odpowiedź nr 25

Zamawiający zmienia zapis we wzorze umowy § 4 ust. 5 na następujący:

„Termin płatności wskazany przez Wykonawcę na fakturze musi być zgodny z terminem płatności określonym w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu.”

Pytanie nr 26 – dot. wzoru umowy części nr 9

§6 ust. 1 pkt 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 pkt 2 za każdy dzień opóźnienia w usunięciu awarii zgodnie z § 3 ust. 31.”?

Odpowiedź nr 26

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27 – dot. części nr 8

Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź nr 27

Zamawiający dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo.

Pytanie nr 28 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera informacji na ten temat.

Odpowiedź nr 28

Zamawiający dopuszcza klasę I.

Pytanie nr 29 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w Części nr 8, poz. 3 i 4 dopuści wacik z wiskozy?

Odpowiedź nr 29

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w Części nr 8, poz. 6 wymaga wacik wiskozowy czy bawełniany?

Odpowiedź nr 30

Zamawiający wymaga: pałeczka drewniana, wacik bawełniany.

Pytanie nr 31 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w Części nr 8, poz. 1, 2 i 4 wymaga wymazówek klasy medycznej IIa?

Odpowiedź nr 31

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 32 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w Części nr 8, poz. 1, 2 i 4 wymaga udokumentowanej przeżywalności szczepów do 72 godzin?

Odpowiedź nr 32

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 33 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w Części nr 8, poz. 1, 2 i 4 wymaga wymazówek spełniających normę kontroli jakości M40-A2 ?

Odpowiedź nr 33

Zamawiający wymaga wymazówek z podłożem transportowym zapewniającym przeżywalność szczepów do 48 godzin.

Pytanie nr 34 – dot. części nr 5 poz. 45, 46 i 47 (po zmianie obecnie część nr 10 poz. 1, 2 i 3).

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 45 - 47 do osobnego pakietu? Pozwoli to na udział w postępowaniu większej ilości Wykonawcom, zwiększy konkurencyjność postępowania, a dodatkowo umożliwi Zamawiającemu wyłonienie oferty realnie najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 34

Zgodnie z udzieloną odp. nr 1 z dnia 31.10.2018 r. – Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ.

Pytanie nr 35– dot. części nr 5 poz. 45 (po zmianie obecnie część nr 10 poz. 1).

Czy Zamawiający w poz. 45 wymaga testu o progach wykrywalności dla antygenu GDH nie gorszych niż 0,8 ng/ml?

Odpowiedź nr 35

Zamawiający określił wymagane parametry w SIWZ (po zmianie w części nr 10).

Pytanie nr 36 – dot. części nr 5 poz. 46 (po zmianie obecnie część nr 10 poz. 2).

Czy Zamawiający w poz. 46 wymaga testu o progach wykrywalności nie gorszych niż: dla toksyny A - 0,63 ng/ml, B -1,25 ng/ml ?

Odpowiedź nr 36

Zamawiający określił wymagane parametry w SIWZ (po zmianie w części nr 10).

Pytanie nr 37 – dot. części nr 5 poz. 45 i 46 (po zmianie obecnie część nr 10 poz. 1 i 2).

Czy Zamawiający w poz. 45 i 46 dopuści testy immunoenzymatyczne ?

Odpowiedź nr 37

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38 – dot. części nr 8

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści wymazówkę z wacikiem z wiskozy?

Odpowiedź nr 38

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39 – dot. części nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 12 testów w postaci pasków wysyconych identycznymi odczynnikami co bibułowe krążki.

Odpowiedź nr 39

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40 – dot. części nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 3 testu konfekcjonowanego po 25 oznaczeń z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” w stosunku do ilości wymaganej.

Odpowiedź nr 40

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 3 testu konfekcjonowanego po 25 oznaczeń – ale z przeliczeniem i zaokrągleniem w dół.

Pytanie nr 41 – dot. części nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie o kolejne podpunkty pozycji nr 12 w celu wyceny i wyspecyfikowania odczynników i akcesoriów wymaganych do testów z pozycji nr 1-11.

Odpowiedź nr 41

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42 – dot. części nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 13 zestawów barwników Grama konfekcjonowanych w wygodnych lekkich butelkach z dozownikiem zawierających po 250 ml każdego barwnika, co jest zdecydowanie najwygodniejszą formą wykonywania preparatów.

Odpowiedź nr 42

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43 – dot. części nr 6

Czy Zamawiający dopuści test w pozycji nr 15, którego odczyt wykonywany jest po 15 minutach i wykrywa mechanizmy KPC, OXA, VIM, IMP, NDM?

Odpowiedź nr 43

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44 – dot. części nr 6

Dotyczy: część nr 6 - Wymagania konieczne do części nr 6 (testy biochemiczne) – pozycja nr 4

Czy Zamawiający dopuści testy, które dla wygody i uzyskania dokładnego wyniku dla użytkownika odczytywane są w czytniku z oprogramowaniem nie wymagającym dostępu do internetu, z pełną archiwizacją wyników i możliwością ich wydruku, bez stosowania formularzy wyników.

Odpowiedź nr 44

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 – dot. części nr 6

Dotyczy: część nr 6 - Wymagania konieczne do części nr 6 (testy biochemiczne) – pozycja nr 7

Zamawiający dopuści testy, do których odczynniki posiadają 6 miesięczny termin ważności?

Odpowiedź nr 45

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46 – dot. części nr 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 1 jednego krążka pochodzącego od innego producenta jak pozostały asortyment.

Odpowiedź nr 46

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 47 – dot. wzoru umowy

(§ 6 ust. 1 pkt 2-6) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź nr 47

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48 – dot. części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków z terminem ważności 8 miesięcy od daty dostarczenia, reszta parametrów zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź nr 48

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 49 – dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża.

Odpowiedź nr 49

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50 – dot. części nr 4

Czy w poz. 22 Zamawiający oczekuje Imipenem/Imipenem+EDTA 4-256/1-64 µg/ml czy Imipenem/Imipenem+EDTA 0,125-8/0,032-2 µg/ml?

Odpowiedź nr 50

Zamawiający oczekuje Imipenem/Imipenem+EDTA 4-256/1-64 µg/ml

Pytanie nr 51 – dot. części nr 4

Czy Zamawiający dopuści podłoża z poz. 28 i 29 o okresie ważności 5 – 6 tygodni?

Odpowiedź nr 51

Podłoże z poz. 28 – nie, zamawiający nie dopuszcza

Podłoże z poz. 29 – tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dot. części nr 5

Czy Zamawiający dopuści w przypadku podłoży krwawych okres ważności 5 – 6 tygodni, zaś w przypadku probówek - 6 miesięcy?

Odpowiedź nr 52

W przypadku podłoży krwawych - Zamawiający nie dopuszcza.

W przypadku probówek – tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53 – dot. części nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 34 Bulion BHI w probówkach po 10 ml, bądź w butelkach po 100 ml?

Odpowiedź nr 53

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54 – dot. części nr 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, że wszystkie krążki muszą mieć identyczne warunki przechowywania – temperatura nie niższa niż 4°C? Niektóre substancje aktywne dłużej zachowują swoje właściwości (aktywność), gdy przechowywane są w temperaturze –20°C?

Odpowiedź nr 54

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55 – dot. części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 1 - 2 krążków pochodzących od innego producenta, kompatybilnych z zaoferowanymi dispenserami?

Odpowiedź nr 55

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56 – dot. części nr 7

Czy należy wycenić w poz. 1 - 4800 fiolek, zaś w poz. 2 - 12 fiolek ? Jeśli Zamawiający wymaga, by dla każdego krążka antybiotykowego podana była wartość netto i brutto, to prosimy o podanie ilości dla każdego asortymentu z poz. 1 i 2.

Odpowiedź nr 56

Tak, należy wycenić w poz. 1 - 4800 fiolek, zaś w poz. 2 - 12 fiolek.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Leszek Soluch

Wyjaśnienia i zmiana treści SIWZ II zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 5 listopada 2018 r.