

SZPITAL WOJEWÓDZKI w ŁOMŻY
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 086 47 33 610 fax 086 47 33 210 tel. centr. 086 47 33 900 wew. **266**
e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl **www.szpital-lomza.pl**

ZT-SZP-226/01/ 23 /2010

17.06.2010r.

Dotyczy: postępowania przetargowego na zakup i dostawa podłoży bakteriologicznych, krążków antybiogramowych, pasków z gradientem stężenia antybiotyku i odczynników do diagnostyki mikrobiologicznej oraz odczynników do badań immunologicznych chorób infekcyjnych wraz z dzierzawą analizatora chemilumiscencyjnego oraz opieką serwisową dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2007 r., nr 223, poz. 1655 ze zm.) Szpital Wojewódzki w Łomży przesyła treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania.

1. Dotyczy pakietu nr 2

Czy możemy zaoferować udostępnienie innych dispenserów na czas trwania umowy i w jakiej ilości?

Ad. 1. Nie wyrażamy zgody.

2. Dotyczy pakietu nr 2

Czy w Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiotykowych posiadających opakowanie z pochłaniaczem wilgoci dla 4 fiolek, do którego można ponownie włożyć używaną fiolkę, bez konieczności stosowania zastępczego pojemnika tak jak ma to miejsce w przypadku fiolek pakowanych oddzielnie tylko w folię? Daje to gwarancje przechowywania krążków w oryginalnym opakowaniu spełniającym wszystkie normy.

Ad. 2. Zamawiający wyraża zgodę na propozycję dotyczącą opakowań pod warunkiem, że ilość zamawianych fiolek jest podzielna przez 4.

3. Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie z krążkami dopuści krążki oznakowane skrótem nazwy na każdym krążku, a stężeniem antybiotyku tylko w przypadku gdy ten sam rodzaj krążka występuje w kilku stężeniach?

Ad. 3. Zamawiający wymaga, by wszystkie krążki były opisane symbolem antybiotyku i jego stężeniem.

4. Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

Ad. 4. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krążków pochodzących od różnych producentów.

5. Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby krążki z optochiną pakowane były po 100sztuk z całkowitym przeliczeniem zamawianego asortymentu?

Ad. 5. Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby test na cefinazę był paskowy zamiast krążkowego?

Ad. 6. Zamawiający wyraża zgodę.

7. Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiogramowych pasujących do dyspenserów typu Oxoid wraz z bezpłatnym użyczeniem w/w dyspenserów na czas trwania umowy? Jeśli tak to proszę o podanie ilości wymaganych dyspenserów.

Ad. 7. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 9 podłoża konfekcjonowanego w opakowaniu po 100 gramów z przeliczeniem na wymaganą przez Zamawiającego ilość.

Ad. 8. Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dotyczy pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 21 podłoża Schaedlera z kanamycyną i wankomycyną oraz 5 % krwią baranią, które jest bogatym, wybiórczym podłożem do izolacji i hodowli Gram –ujemnych bakterii beztlenowych o wysokich wymaganiach odżywczych, przede wszystkim gatunków Bacteroides i Prevotella.

Ad. 9. Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na przystąpienie do przetargu w zakresie tego pakietu , firmy, która jest dystrybutorem producenta posiadającego certyfikat ISO 9001 oraz certyfikat ISO 13485 odnoszący się do wyrobów do diagnostyki in vitro?

Ad. 10. Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dotyczy pakietu nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 60 krążków pochodzących od innego producenta.

Ad. 11. Zamawiający wyraża zgodę.

12. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia rozdz. VI punkt E, jeśli Wykonawca dołączy do oferty dokumenty dopuszczenia zgodnie z wymogami Ustawy o wyrobach

medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 roku (Dz. U. nr 93 poz. 896)? Jeśli nie poprosimy o podanie podstawy prawnej wymogu dołączenia do oferty dokumentów dopuszczenia dla wyrobów niesklasyfikowanych jako wyroby medyczne do diagnostyki In vitro – dotyczy wyrobów wyprodukowanych poza terytorium Polski. Uzasadnienie: Wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (w związku z powyższym nie są oznaczone znakiem CE i nie podlegają rejestracji). Polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów. Do pozostałych produktów do oferty zostaną dołączone dokumenty zgodnie z wymogami Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 roku (Dz. U. nr 93 poz. 896).

Ad. 12. Zamawiający dopuszcza, by wyroby do diagnostyki in vitro były opatrzone dokumentami dopuszczenia zgodnie z wymogami Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r.

Dla produktów niesklasyfikowanych jako „wyroby medyczne” nie wymaga się dokumentów dopuszczających.

13. Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia rozdz. V punkt 1.1 oraz Roz. VI punkt 2, jeśli Wykonawca załączy wykaz min. dwóch dostaw odczynników laboratoryjnych o łącznej kwocie odpowiadającej sumie wartości pakietów w których będzie brał udział (tzn. np. jeśli Wykonawca będzie brał udział w pakiecie 1, 3 i 4 to dołączy co najmniej wykaz 2 dostaw każda o kwocie nie mniejszej niż 71.500 PLN) oraz załączy referencje potwierdzające należyte wykonanie tych dostaw?

Ad. 13. Wykonawca winien załączyć wykaz zawierający min. dwie dostawy na każdy złożony pakiet, każda z dostaw na kwotę podaną w rozdz. V pkt 1.1. i VI pkt 2 SIWZ

14. Czy w pakiecie 3 Zamawiający wymaga, aby paski z gradientem stężeń antybiotyku do określania wartości MIC drobnoustrojów pochodziły od jednego producenta i były wykonane z plastiku? Uzasadnienie: Wymóg, aby paski były wykonane z plastiku i pochodziły od jednego producenta jest bardzo istotny. Paski plastikowe wykazują się stabilnością, trwałością, są odporne na wilgoć i zmiany temperatury, łatwo się je aplikuje a po otwarciu opakowania są stabilne. Paski od jednego producenta są ze sobą kompatybilne, co gwarantuje dobrą jakość oznaczeń. Pasków używa się do oznaczenia lekowrażliwości wieloopornych szczepów bakteryjnych z trudnych zakażeń, dlatego ich jakość jest tak ważna.

Ad. 14. Zamawiający nie wymaga, aby (w pakiecie 3) paski z gradientem stężeń antybiotyku pochodziły od jednego producenta i były wykonane z plastiku

15. Czy w pakiecie 3 Zamawiający wymaga zaferowania pasków pakowanych w gąbki?

Ad. 15. Zamawiający nie wymaga, aby (w pakiecie 3) paski z gradientem stężeń antybiotyku były pakowane w gąbki

16. Czy w pakiecie 4 Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o wiersze zawierające wycenę odczynników dodatkowych i materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do prawidłowej pracy aparatów ATB, VITEK, BACTALERT, MINIVIDAS?

Ad. 16. Zamawiający nie wyraża zgody na rozszerzenie formularza cenowego, ponieważ potrzebne odczynniki do aparatów pracujących w systemie zamkniętym są wyspecyfikowane w pakiecie, a ewentualne serwisowe materiały eksploatacyjne nie wchodzi w zakres niniejszego przetargu.

17. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaferowania w **pozycji nr 14 w pakiecie 1** produktu konfekcjonowanego w opakowania po 24 sztuki z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Ad. 17. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w poz. 14 pakietu 1 produktu konfekcjonowanego po 24 sztuki, z przeliczeniem ilości opakowań.

18. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaferowania w **pozycjach nr 2-6 w pakiecie 3** produktu konfekcjonowanego w opakowania po 10 pasków z przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

Ad. 18. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w poz. 2-6 pakietu 3 produktu konfekcjonowanego po 10 pasków, z przeliczeniem ilości opakowań.

19. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaferowania w **pozycji nr 2, 3, 4 i 6 w pakiecie 3** pasków o zakresie stężenia 0,015 – 256 µg/ml?

Ad. 19. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w poz. 2, 3, 4 i 6 pakietu 3 pasków o zakresie stężenia antybiotyku 0,015 – 256 µg/ml

Podpisł
DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
lek. med. Marian Jaszewski
SPECJALISTA ZDROWIA PUBLICZNEGO