

Zamość, dnia 28 stycznia 2010 r.



AZP 3320/81/ 09 / /10



Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że wpłynęły pytania dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników do Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi**. Poniżej podajemy treść pytań oraz wyjaśnień.

Pytanie dot. zadania nr 2

1. Czy Zamawiający może określić, doprecyzować o jakie podłoża dokładnie chodzi w poz. 4 i 8, 14 (gotowe podłoża na płytkach Petriego)

Wyjaśnienie

Poz. 4 – podłoże czekoladowe do hodowli Haemophilus i Neisseria
Poz. 8 i 14 – podłoża do wykonania antybiogramu dla Haemophilus.

2. Czy podłoża chromogenne mają być transparentne tzn. przezroczyste?

Wyjaśnienie:

Podłoża chromogenne mogą być transparentne ale nie muszą.

3. Czy podłoże ChromID VRE pozycja 10 powinno bezpośrednio identyfikować E. faecalis oraz E. faecium na podstawie odmiennych kolorów?

Wyjaśnienie:

Podłoże ChromID VRE powinno identyfikować E. faecalis i E. faecium na podstawie odmiennych kolorów.

4. Czy podłoże ChromID Esbel pozycja 11 powinno posiadać możliwość wstępnej identyfikacji E. coli, Proteus, grupa KESC na podstawie odmiennych kolorów?

Wyjaśnienie:

Podłoże ChromID ESBL powinno posiadać możliwość identyfikacji R.coli, Proteus na podstawie odmiennych kolorów.

tel. centrala
084 6773333

tel. sekretariat
084 6773300

fax
084 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

Kredyt Bank S.A.
O/Zamość
63 1500 1807 1218
0003 8847 0000

5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na certyfikatach kontroli jakości znajdował się skład podłoża? Niniejsza informacja znajduje się na ulotkach/metodykach, które Wykonawca załączy do oferty?

Wyjaśnienie:

Tak, powyższa informacja może znajdować się na ulotkach dołączonych do ofert

6. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę aby ulotki były dołączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie?

Wyjaśnienie:

Tak, ulotki mogą być dołączone w formie książkowej.

7. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na płytkach znajdowała się data rozlania płytki?

Uzasadnienie: Na płytce i na opakowaniu oferowanych produktów znajduje się data ważności – co jest istotne dla Zamawiającego oraz godzina rozlania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający odstępuje od wymogu, aby na płytkach znajdowała się data wylania płytki. Zamawiający wymaga, aby na płytce znajdowała się data ważności i godzina rozlania płytki.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na 30-dniowy termin płatności, liczony od daty wystawienia faktury, w odniesieniu do umowy dzierżawy? Przepisy odnoszące się do podatku VAT nie pozwalają na zastosowanie, w odniesieniu do usług dzierżawy, terminu płatności dłuższego niż 30 dni od dnia wystawienia faktury.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie dot. zadania nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pozycji 11 na zaoferowanie 2 opakowań po 60 testów, zamiast 4 opakowań po 30 testów ze względu na konfekcjonowanie?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie dot. zadania nr 4

1. Czy paski do określenia MIC mają być plastikowe?

Wyjaśnienie:

Tak, paski mają być plastikowe

2. Czy mają posiadać pozytywną opinię Krajowego Ośrodka d/s lekowrażliwości i być rekomendowane?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie określił takiego wymagania w SIWZ.

3. Czy mają być pakowane w gąbki za wyjątkiem kolistyny, co umożliwi przechowywanie w temperaturze pokojowej lub lodówce bez konieczności zamrażania?

Wyjaśnienie:

Tak paski powinny być pakowane w gąbki

4. Czy zamawiający ma na myśli stężenie 0,016-256 i zapotrzebowanie 60 sztuk?

Uzasadnienie:

Żaden z producentów nie posiada w ofercie żądanego przez Zamawiającego stężenia antybiotyku, a także ilości pasków w opakowaniu (Opakowania są po 30 i 100 pasków)

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kolistyny o stężeniu 0,016-256 2 opakowania po 30 szt.

lek. med. Andrzej Mielcarek
Dyrektor Naczelny