



# Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu<sup>®</sup>

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 07 kwietnia 2011 r.



AZP 3320/27/ /11



Dotyczy: wyjaśnienie treści siwz.



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

Nordea Bank Polska S.A.  
O/Gdynia  
38 1440 1101 0000  
0000 1121 6037

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Al. Jana Pawła II 10 informuje, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i aparatu do identyfikacji lekowrażliwości. Poniżej podajemy treść wniosku i wyjaśnienie:

1. Zadanie 2. W związku z tym, iż certyfikaty firmy OXOID spełniają wymogi zamieszczone w rekomendacjach CLSI 2011 odnośnie kontroli jakości podłoży na szczepach wzorcowych, niniejszym wyszczególnianie numerów kolekcji szczepów jakie mają być podane w certyfikatach jest wskazaniem na firmę BioMerieux, co do której nie ma pewności, że certyfikaty tej firmy są zgodne z obowiązującymi rekomendacjami odnośnie kontroli podłoży. Taka konstrukcja zadania jest dla Szpitala niekorzystna ze względów finansowych, ponieważ stoi w sprzeczności z zasadami uczciwej konkurencji – narusza paragraf 29 ust. 2 i ustawy Prawo zamówień publicznych paragraf 7 ust. 1. Z tych względów zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie certyfikatów z numerami kolekcji ATCC szczepów za pomocą których przeprowadzona została kontrola na wymienionych podłożach firmy OXOID.

#### **Wyjaśnienie:**

Certyfikaty muszą spełniać wymogi EUROCAST, który obowiązuje od 1.04.2011.

2. Zadanie 1. Czy Zamawiający dopuści telluryn potasu konfekcjonowany 10x2 ml w przeliczeniu na zapotrzebowanie wyspecyfikowane w przetargu ? Agar BHI – granulaty – Czy Zamawiający dopuści podłoże w postaci sypkiej ? Bulion BHI – granulaty – Czy Zamawiający dopuści podłoże w postaci sypkiej ?

#### **Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuści w obu przypadkach podłoże w postaci sypkiej. Dopuszcza różny sposób konfekcjonowania z odpowiednim przeliczeniem tak by ilość była zgodna z określoną w SIWZ.

3. Zadanie 4. Czy Zamawiający dopuści plastikowe paski do oznaczania wartości MIC, każdy pasek pakowany indywidualnie (zwiększona stabilność antybiotyku na pasku oraz zapobieganie sklejanu się pasków) z możliwością przechowywania ich w temperaturze pokojowej ?

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dokładnie określił jakie wymagania powinien spełniać e-test.

4. Zadanie 15. Test biochemiczny manualny oparty o min. 16 cech identyfikacji paciorkowców i odczynniki niezbędne do wykonywania tego testu – Czy Zamawiający

dopuszcza 14 cech identyfikacyjnych w przypadku tego testu ?

**Wyjaśnienie:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza testu opartego na 14 cechach identyfikacyjnych.

5. Zadanie 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie programu do odczytywania kodów testów biochemicznych na płycie CD zawierającą kompletną bazę identyfikowanych drobnoustrojów w tym pałeczek z grupy Enterobacteriaceae lub możliwość lub możliwość nieodpłatnego korzystania z tego programu przez internet ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza dostarczenie programu do odczytywania kodów na płycie CD.

6. Zadanie 15. Standard McFarlanda – Czy Zamawiający dopuszcza zestaw o innej ilości roztworów wzorcowych, zawierający m.in. roztwór o stężeniu 0,5 MF ?

**Wyjaśnienie:** Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw o innej ilości roztworów wzorcowych.

7. Zadanie 15. Jałowy roztwór 0,85% NaCl do robienia zawiesiny bakterii w 2 ml probówkach nadających się do densytometru firmy bioMerieux – W związku z tym, iż jałowy roztwór 0,85% NaCl jest produktem przeznaczonym do przygotowania zawiesiny bakteryjnej do testów biochemicznych API firmy bioMerieux, czy Zamawiający dopuszcza roztwór KCl, zalecany przez producenta testów do przygotowania zawiesiny bakteryjnej, konfekcjonowany w probówkach 2 ml, przeznaczony do przygotowania zawiesiny bakteryjnej oraz nadający się do densytometru firmy bioMerieux ?

**Wyjaśnienie:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza roztworu KCl, Zamawiający nie używa roztworu do testów API.

8. Zadanie 15. Test do oznaczania metodą lateksową wirusów rota – adeno – Czy Zamawiający dopuszcza kasetkowy test immunochromatograficzny do wykrywania wirusów rota/adeno w kale ?

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza test kasetkowy do oznaczania wirusów rota – adeno.

9. Zadanie 15. Osocze królicze pakowane po 0,5 ml – Czy Zamawiający dopuszcza osocze królicze konfekcjonowane 6x5 ml w przeliczeniu na zapotrzebowanie wyspecyfikowane w przetargu ?

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza osocze królicze inaczej konfekcjonowane z odpowiednim przeliczeniem tak by ilość była zgodna z określoną w SIWZ.

10. Zadanie 2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na podłoże chromogenne do oznaczania VRE z minimalnym terminem ważności 4 tygodnie ?

**Wyjaśnienie:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza minimalnego terminu ważności 4 tygodnie.

11. Zadanie 2. Telluryn potasu w fiolkach po 5 ml 30 fiolek. Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie po 50 ml i wycenę 3 opakowań , które w pełni pokryją wymagane zapotrzebowanie ?

**Wyjaśnienie:** Tak.

12. Zadanie 2. Vankomycin suplement 30 fiolek. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie

oferty na suplement zawierający wankomycynę i kanamecynę ?

**Wyjaśnienie:** Tak.

13. Zadanie 2 ad. 5 chocolate haemophilus agar (podłoże czekoladowe do hodowli Haemophilus i Neisseria) – 200 płytek. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania podłoża czekoladowego niewybiórczego, czy też podłoża wybiórczego w kierunku Haemophilus, lub Neisseria (oba rodzaje bakterii rosną na podłożach, do których dodaje się inną mieszaninę hamującą pozostałe drobnoustroje) ?

**Wyjaśnienie:** Podłoża wybiórcze.

14. Zadanie 2 ad. 9 Podłoża chromogenne z cefoksytiną do bezpośredniego posiewu ora identyfikacji gronkowca MRSA – 120 płytek. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podłoża chromogennego do bezpośredniego posiewu oraz identyfikacji gronkowca MRSA, które zapewnia wykonanie badania przesiewowego w kierunku MRSA w tym szczepów o heterogennej oporności i z odczytem po 18 – 24 godzinach inkubacji, dzięki obecności mieszaniny antybiotyków (w której nie ma cefoksytiny), której skład jest opatentowany przez producenta ?

**Wyjaśnienia:** Tak.

15. Zadanie 2. Warunki jakie muszą spełniać podłoża ad. 2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, by skład podłoży znajdował się w certyfikatach kontroli jakości, a został przedstawiony w ulotkach odczynnikowych ? Uzasadnienie: skład chemiczny podłoża z uwzględnieniem suplementów oraz podaniem ilości (g/l, ml/l) zawarty będzie w instrukcji technicznej, która zostanie dołączona do dostarczonych produktów wraz z certyfikatem.

**Wyjaśnienie:**

Tak, ale instrukcje techniczne muszą być dostarczone wraz z ofertą oraz każdą dostawą.

16. Zadanie 2. Warunki jakie muszą spełniać podłoża ad.3 Dostawca jest zobowiązany dostarczyć do każdej dostawy płytek Mueller – Hinton 2 oprócz certyfikatu ogólnego, również badanie stabilności i żywności podłoża za pomocą szczepów: - ATCC 25923 – Staphylococcus Aureus, - ATCC 25922 – Escherichia Coli, - ATCC 27863 – Pseudomonas Aeruginosa. Czy Zamawiający dopuści podłoże Mueller – Hinton 2, które do każdej dostawy będzie miało dołączony Certyfikat Kontroli jakości, gdzie aktywność bakteriologiczna będzie badana za pomocą m.in. wymienionych przez Zamawiającego szczepach: ATCC 25923 – Staphylococcus Aureus, - ATCC 25922 – Escherichia Coli, - ATCC 27863 – Pseudomonas Aeruginosa ?

**Wyjaśnienie:** Tak.

17. Zadanie 2. Warunki jakie muszą spełniać podłoża ad. 4 Dostawca zobowiązany jest dostarczyć do każdej dostawy podłoża Mueller – Hinton +5% krwi końskiej oprócz ogólnego certyfikatu jakości, również badanie żywności podłoża za pomocą szczepów ATCC 49619 Streptococcus Pneumoniae. Czy Zamawiający dopuści podłoże Mueller – Hinton 2, które do każdej dostawy będzie miało dołączony Certyfikat Kontroli jakości, gdzie aktywność bakteriologiczna będzie badana za pomocą m.in. wymienionym przez Zamawiającego szczepie ATCC 49619 Streptococcus Pneumoniae ?

**Wyjaśnienie:** Tak.

18. Zadanie 2 Warunki jakie muszą spełniać podłoża ad. 6. Podłoża muszą pochodzić wyłącznie od producentów posiadających certyfikat – badanie stabilności podłoża oraz atest na wykonanie podłoża – wymienione dokumenty należy złożyć wraz z ofertą. Czy

Zamawiający uzna za spełnienie powyższego warunku, jeśli Wykonawca dołączy do oferty: deklaracje zgodności dla podłoży stosowanych do badania próbek klinicznych, przykładowe certyfikaty kontroli jakości oraz certyfikaty jakości ISO 13485 oraz 9001 ?

Uzasadnienie: wyroby medyczne do diagnostyki in vitro podlegają specjalnemu nadzorowi wynikającemu z ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych oraz dyrektywy 98/79/WE i nie podlegają wymogom posiadania innych atestów.

**Wyjaśnienie:** Tak.

19. Zadanie 2 Warunki jakie muszą spełniać podłoża ad. 10 Odbiorca zastrzega sobie kontrolę temperatury i warunków transportu płytek, transport podłoży Mueller – Hinton w torbach izolacyjnych z wkładami lodowymi – zamawiający zastrzega sobie prawo reklamacji podłoży Mueller – Hinton transportowych w warunkach niezgodnych ze specyfikacją. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu transportu podłoży Mueller – Hinton w torbach termoizolacyjnych z wkładami lodowymi, gdyż zgodnie z zaleceniami producenta transport podłoży jest wykonywany w kontrolowanej temperaturze 15 - 25°C, co gwarantuje również firma transportowa ?

**Wyjaśnienie:** Nie. Wiążące są warunki transportu określone w SIWZ.

20. Zadanie 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 2 części I Podłoża sypkie do osobnego zadania, rozdzielenie zadania 2 na dwa odrębne zadania umożliwi udział większej liczbie wykonawców ?

**Wyjaśnienie:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Zadanie 3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie materiałów zużywalnych do analizatora VIDAS niezbędnych do prawidłowego działania analizatora, a co za tym idzie o rozszerzenie formularza cenowego o kolejne wiersze zawierające wycenę wymaganych materiałów ?

**Wyjaśnienie:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Zadanie 4. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na etesty z minimalnym terminem ważności 12 miesięcy ?

**Wyjaśnienie:** Zamawiający nie określił w SIWZ terminu ważności, ale E-testy powinny być ważne co najmniej 6 miesięcy licząc od daty dostawy.

23. Zadanie 4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktów od jednego producenta ?

**Wyjaśnienie:** Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

24. Zadanie 4. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w pozycji E-Test Kolistyna na testy konfekcjonowane w blistrach ? Uzasadnienie: Kolistyna jest to test, który występuje tylko w postaci blisterów.

**Wyjaśnienie:** Tak.

25. Zadanie 14. Czy w punkcie 2 opisu parametrów technicznych aparatu do identyfikacji i wrażliwości Zamawiający wymaga pełnej automatyzacji wykonanych badań, napełnianie, inkubacja, odczyt oraz usuwanie testów po odczycie w obrębie aparatu ?

**Wyjaśnienie:** Tak.

26. Zadanie 14. Czy w punkcie 5, 6 oraz 9 opisu parametrów technicznych aparatu do identyfikacji i wrażliwości Zamawiający poprzez możliwość rozumie wymóg dla

oferowanego aparatu ?

**Wyjaśnienie:** Słowo „możliwość” w SIWZ oznacza konieczność posiadania przez aparat opisanych parametrów.

27. Zadanie 14 (opis parametrów technicznych aparatu do identyfikacji i wrażliwości) p.18 „Firma umożliwi bezpłatne podłączenie aparatu do sieci szpitalnej”. – Czy Zamawiający pod tym sformułowaniem wymaga tylko bezpłatnego dostarczenia opisu protokołów transmisji służących do podłączenia aparatu do sieci laboratoryjnej ?

**Wyjaśnienie:** Tak, Zamawiający rozumie dostarczenie protokołów transmisji.

28. Zadanie 15 punkt 4 oraz 6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania książek kodów w zamian za zaoferowanie w wersji elektronicznej programu służącego do odczytu testów identyfikacyjnych. (dostęp do internetu).

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dopuszcza dostarczenie programu do odczytywania kodów na płycie CD.

29. Zadanie 15 punkt 1, 2, 3, 5. Czy Zamawiający dopuści rozszerzenia tabeli o dodatkowe wiersze w celu wyceny odczynników niezbędnych do reakcji barwnych ?

**Wyjaśnienie:** Oferta cenowa powinna zawierać ceny wszystkich niezbędnych odczynników.

30. Zadanie 15 – dotyczy wymagań, które muszą spełniać testy. Czy Zamawiający wymaga aby testy w pozycjach 1, 2, 3, 5 były oparte o min. 16 cech biochemicznych to znaczy czy dopuści testy oparte o 20 – 21 cech biochemicznych ?

**Wyjaśnienie:** Tak, Zamawiający dopuszcza testy oparte o 20 – 21 cech

31. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie analizatorów do zadania 1 oraz 14 w ciągu 6 tygodni od dnia podpisania umowy ?

**Wyjaśnienie:** Nie. Wiążący jest termin określony w SIWZ.

32. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę cen brutto oferowanych towarów w przypadku urzędowej zmiany stawek VAT, a zmiana ta następować będzie automatycznie w dniu wejścia przepisów prawnych oraz odpowiednio zmieni zapisy projektów umów: wzór umowy 1 oraz wzór umowy 2 par. 9 ust. 2 tiret 2 ? W przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT w ramach niniejszej umowy, zmiana stawki VAT mająca wpływ na cenę brutto następuje z dniem wejścia w życie urzędowej zmiany stawki, przy czym cena netto pozostaje niezmienną.

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzorów umów integralnej części SIWZ.

33. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie do oferty materiałów informacyjnych potwierdzających wymagane parametry oferowanych analizatorów w formie książkowej podpisanej na pierwszej stronie ?

**Wyjaśnienie:**

Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia charakterystyki aparatu zgodnie z SIWZ. Może również dołączyć książkę.

34. Czy Zamawiający w zadaniu 1 – Podłoża do posiewu krwi wraz z dzierzawą aparatu do posiewu krwi wyraża zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o wycenę materiałów zużywalnych niezbędnych do prawidłowej pracy aparatu ?

**Wyjaśnienie:** Nie.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy podłóż do 7 dni ?

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy podłóży. Wiążący jest termin określony w SIWZ.

36. Dotyczy Zadania 2.I. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłóży sypkich w postaci niskopylącego pudru ? Podłóża suche w postaci sypkiej charakteryzują się takimi samymi właściwościami jak podłóża w postaci granulatu, lecz są dużo tańsze.

**Wyjaśnienie:** Tak.

37. Dotyczy Zadania 2.II: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na terminy ważności dla podłóż z krwią 4 – 6 tygodni, a dla pozostałych podłóż 6 – 8 tygodni ?

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznakowania folii nazwą podłóży, numerem serii, datą produkcji ?

**Wyjaśnienie:** Termin ważności podłóży nie może być krótszy niż 4 tygodnie za wyjątkiem „Podłóża chromogenne do oznaczenia VRE (powinny identyfikować E.faecalis i E.faecium na podstawie odmiennych kolorów) termin ważności co najmniej 6 tygodni – 240 płytek”. Ulega zmianie zapis SIWZ str. 5, gdzie omyłkowo jest wpisana poz. 6, a powinna być poz. 10 i otrzymuje brzmienie: „Warunki jakie muszą spełniać podłóży: 1. Termin ważności podłóży nie może być krótszy niż 4 tygodnie za wyjątkiem poz. 10 termin ważności co najmniej 6 tygodni”. Płytki muszą być pakowane po 10 lub 20 w folię oznakowaną nazwą podłóży, numerem serii produkcji i datą ważności, a następnie w pudełka kartonowe dla ochrony przed uszkodzeniami mechanicznymi.

38. Dotyczy Zadania 4: Czy Zamawiający dopuszcza paski MIC wykonane z trwałej bibuły nasączone gradientem stężeń danego antybiotyku ? Materiał z którego jest wykonany pasek impregnowany gradientem stężeń danego antybiotyku nie ma żadnego wpływu na sposób wykonania badania oraz jego końcowy rezultat.

**Wyjaśnienie:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

39. Dotyczy Zadania 5: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia krążków od jednego producenta ? Pozwoli to na złożenie oferty większej liczbie konkurentów.

**Wyjaśnienie:** Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymogu pochodzenia krążków od jednego producenta.

Jednocześnie informujemy, o przedłużeniu terminu składania ofert, i w konsekwencji zmianie terminu otwarcia ofert. Obowiązujące terminy to:

**Termin składania ofert wyznacza się na dzień: 14 kwietnia 2011 r. godz. 11,00**

**Termin otwarcia ofert wyznacza się na dzień: 14 kwietnia 2011 r. godz. 12,00.**

Dyrektor  
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego  
Im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
Lek. med. Andrzej Mielcarek