



ISO 9001:2001

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
WOJEWÓDZKI SZPITAL IM. DR. JANA BIZIELA
W BYDGOSZCZY**

85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 052/371-16-00 fax 052/370-05-31

Samodzielna Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - NZZ

tel. 052/36-55-521 fax. 052/36-55-752

NZZ/62/D/07

Bydgoszcz dnia 26.11.2007 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do diagnostyki laboratoryjnej (numer sprawy NZZ/62/D/07)

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

Działając na podstawie art 38 ust 1,2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. Nr 164 poz. 1163 z póź. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez oferenta w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Prosimy o odpowiedź na pytania:

Zapytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 12 testy immunochromatograficzne rurkowe, opakowanie 30 sztuk, ilość zestawów 4?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty z następującymi terminami ważności zgodnie z zaleceniami producenta:

Grupa I minimum 7 miesięcy

Grupa III poz. 18-19 minimum 7 miesięcy

Grupa IV poz. 1,4,6,8-13 – minimum 7 miesięcy

Poz. 2,3,7 – minimum 4 miesiące

Poz. 5 – minimum 3 miesiące

Grupa VIII poz. 1,2 minimum 7 miesięcy

Poz. 3 – minimum 4 miesiące

Grupa IX poz. 1-3 – minimum 4 miesiące

Poz. 4 – minimum 7 miesięcy

Grupa X minimum 7 miesięcy

Grupa XI minimum 4 miesiące?

Uzasadnienie: ze względu na skład, system produkcji i komponenty nie można określić terminu ważności na określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminów ważności w grupach I,III,IV,VIII.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminów ważności w grupach IX,X,XI.

Zapytanie 3:

Czy w grupie XII Zamawiający wymaga, aby test nie wymagał wstępnego opracowania materiału w postaci wirowania, płukania, itp.

Odpowiedź:

Tak

Zapytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie karty charakterystyk na płycie CD? Jeśli nie czy mogą być zbindowane osobno i podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia kart charakterystyk w wersji drukowanej i zbindowanej. Mogą być podpisane tylko na pierwszej stronie.

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie opisu składu, zastosowania odczynników i wykonania testów osobno zbindowanych i podpisanych tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie katalogu ~~producenta~~ Wykonawcy oferowanych produktów zbindowanego osobno i podpisanego tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „przykładowe świadectwa kontroli jakości dla każdego oferowanego produktu.” ? Do oferty nie da się dołączyć ww. świadectw do każdej serii produktu. Wykonawca może złożyć oświadczenie iż będzie dostarczał certyfikaty kontroli jakości do każdej serii produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 8:

Czy potwierdzeniem spełnienia wymogu „potwierdzenie rejestracji dla odczynników do diagnostyki in vitro (IVD)” będzie złożenie deklaracji zgodności wystawionej przez wytwórcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 9:

Dotyczy § 4 ust. 15 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na następujący:

„Dostawca zobowiązany jest do dostarczenia kart charakterystyk substancji niebezpiecznych – o ile są wymagane – wraz z pierwszą dostawą.”?

Uzasadnienie: treść kart charakterystyk substancji niebezpiecznych nie ulega zmianom, nie ma potrzeby dostarczania ich wraz z każdą dostawą.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 10:

Dotyczy pakietu 10:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do identyfikacji paciorkowców (pozycja 1) pakowanych po 60 testów zamiast 1x 50 oznaczeń?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Enzymu ekstrakcyjnego (pozycja 4) pakowanych po 2 x 10 ml zamiast 1x 50 oznaczeń?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 11:

Dotyczy pakietu 10:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do identyfikacji *S. pneumoniae* (pozycja 1) pakowanych po 25 testów zamiast 1x 50 oznaczeń?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie 12:

Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w paragrafie 2 zapisu „W przypadku, gdy Zamawiający nie zamówi w okresie obowiązywania niniejszej umowy, 80% ilości towarów określonej, w niniejszej umowie, okres obowiązywania umowy automatycznie przedłuża się do dnia zrealizowania przez Wykonawcę umowy w takim (80%) zakresie, nie dłużej jednak niż na okres 4 lat od dnia jej podpisania”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 13:

Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w paragrafie 4 ust. 5 zapisu „Zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonej w niniejszej umowie”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 14:

Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w paragrafie 5 ust. 5 zapisu „W przypadku trzykrotnego opóźnienia Zamawiającego w zapłacie należności z tytułu niniejszej umowy Wykonawca ma prawo odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 15:

Dotyczy grupy nr 3

Proszę o podanie z jakimi antybiotykami Zamawiający oczekuje podłoża w poz. 6:

- a) neomycyna,
- b) kanamycyna + vankomycyna,
- c) neomycyna + vankomycyna ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje podłoża zawierającego w składzie wankomycynę i aminoglikozyd. Nie ma znaczenia czy będzie to neomycyna czy kanamycyna.

Zapytanie 16:

Dotyczy grupy nr 4:

Czy Zamawiający w poz. 10 wyrazi zgodę na inną objętość osocza króliczego: 1,2 lub 5 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na osocze królicze w buteleczkach 2 ml.

Zamawiający