



Sokółka dn. 05.08.2011 r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej równowartość 125000 euro na dostawę: Krążki do antybiogramów, Grupa I Odczynniki monoklonalne, Grupa II Odczynniki do analizy równowagi kwasowo-zasadowej i elektrolitów do aparatów Corning 248 i analizatora jonoselektywnego Rapidchem 744 Odczynniki do badania kału, Grupa IV Odczynniki serologiczne, Grupa V Odczynnik Giemsy, Grupa VI Zestaw do rozdzielania elektroforetycznego białek surowicy, Grupa VII Odczynniki bakteriologiczne, Grupa VIII Szczepy wzorcowe wraz z zestawem do ich przechowywania, Grupa IX Testy do oznaczeń borelioza + anty HCV, Grupa X.

Znak sprawy: **SPZOZ 2_LAB / 2011 Nr ogłoszenia - 225980 z dnia 02 -08- 2011r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Umowa § 2 ust. 2 czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Umowa § 2 ust. 3 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,1% wartości niezrealizowanej części zamówienia ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby zmniejszenie o którym mowa w § 3 ust. 2 ograniczyć do max -20% wartości umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający nie jest w stanie sprecyzować swoich potrzeb z taką dokładnością i nie jest zainteresowany magazynowaniem odczynników.

4. Umowa § 5 ust. 2 czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu rozpatrzenia reklamacji i odpowiedzi na nią do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Umowa § 5 ust. 3 czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie zdania "Zamawiający w przypadku stwierdzenia braków ilościowych otrzymanego towaru zgłosi Wykonawcy reklamację w ciągu 3 dni roboczych od dnia dostawy towaru."?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Umowa § 5 ust. 4 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę słowa "natychmiast" na "niezwłocznie"?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Umowa § 6 ust. 2 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na: "Strony ustalają, że ceny określone w kalkulacji oferty Wykonawcy mogą ulec zmianie w trakcie trwania umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, to jest zmian stawki podatku VAT, przy czym wzrost lub obniżka cen **brutto** będzie następowała o taki sam procent, jaki wynika ze zmian niezależnych od Wykonawcy bez procentowego zwiększenia przysługującej mu marży. **Strony zgodnie ustalają, że ceny netto nie ulegną zmianie przez cały okres trwania umowy.**"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Umowa § 6 ust. 4 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na "W razie niedopełnienia postanowień zapisu §6 ust.3 mimo zaistnienia przesłanek §6 ust.2 Wykonawcy będzie przysługiwała nowa cena od dnia dostarczenia Zamawiającemu pisemnego aneksu do niniejszej umowy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Umowa § 10 ust. 1 zd. 1 czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na "Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego może nastąpić jednostronnie w każdej chwili w przypadku dwukrotnego dostarczenia towaru złej jakości lub z opóźnieniem, **po uprzednim wezwaniu Wykonawcę do realizacji zamówień zgodnie z umową i niezastosowaniu się do tego Wykonawcy.**"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Czy w grupie VIII – Zamawiający wymaga aby paski były na nośniku plastikowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

11. Dotyczy grupy nr I: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiotykowych z terminem ważności min. 12 m-cy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Dotyczy grupy nr I: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umieszczania kontroli stężenia antybiotyku na krążku w certyfikatach kontroli jakości? Jednoznacznym potwierdzeniem wysycenia krążka odpowiednim stężeniem antybiotyku jest podana na certyfikacie kontroli jakości informacja o nazwie krążka antybiotykowego i stężeniu, dla którego kontrola została przeprowadzona i na jej podstawie certyfikat utworzony.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

13. Dotyczy grupy IV: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 testu tylko do Giardia Lamblia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

14. Dotyczy grupy IV: Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 test o czułości 50 ng/ml? Ten próg czułości zalecany jest przez większość specjalistów ds. nowotworów jelita grubego, pozwalając na uniknięcie dużej ilości fałszywie dodatnich wyników, generowanych przez testy o wyższej czułości. Testy cieszą się doskonałą opinią wszystkich użytkowników (duże laboratoria kliniczne, szpitalne i prywatne laboratoria, są także wykorzystywane w kryminalistyce do wykrywania śladów krwi w próbkach dowodowych). W dostarczanych zestawach znajdują się wszystkie materiały niezbędne do wykonania testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

15. Dotyczy grupy IV: Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 zaoferowanie testu do wykrywania tylko E.coli?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Dotyczy grupy VIII: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków MIC w opakowaniach typu blister?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Dotyczy grupy nr IX: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów wzorcowych z terminem ważności min. 10 m-cy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy grupy nr IX: Czy Zamawiający dopuści próbki do przechowywania i pracy ze szczepami (poz. 1) od innego producenta niż statywy (poz. 2 i 3)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Dotyczy grupy nr IX: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie szczepów wzorcowych do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

20. Dotyczy grupy nr II – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr. 1-6 odczynników monoklinalnych w opakowaniach po 10ml i w jakich ilościach? Szklane butelki z kropłomierzem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu zamówienia w poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6 zapotrzebował dla każdej z tych pozycji 1200ml odczynnika i w poz. 7 – 100ml odczynnika.

21. Dotyczy grupy nr II – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr. 7 Standardu anty-D w opakowaniach 10x2ml i w jakich ilościach

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

22. Czy Zamawiający w Grupie IV, poz. 1 dopuści szybki test immunochromatograficzny do wykrywania Giardia lamblia w próbkach kału – w kasetkach a'20, gotowy do użycia, czas inkubacji 15 minut ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza bez Cryptosporidium.

23. Czy Zamawiający wyłączy pozycję 3 z Grupy IV do oddzielnego pakietu ? Zwiększy to konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na wybór oferty najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłączy.

24. Czy Zamawiający w Grupie V, poz. 2 dopuści opakowanie: 100 testów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25. Czy Zamawiający w Grupie V, poz. 3 dopuści opakowanie: 100 testów ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie bez wyceny pozycji 4 w grupie V (Bufor do rozcieńczania ASO i LatexR glicyna/NaCl 50-100ml), jeśli ww odczynnik nie jest potrzebny do rozcieńczania ASO i LatexR ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27. Czy Zamawiający w Grupie VIII dopuści paski do określania MIC posiadające pozytywną opinię KORDL w opakowaniach zbiorczych 10 sztuk, gdzie każdy pasek pakowany jest indywidualnie, co ułatwia użycie oraz gwarantuje zachowanie wysokiej jakości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Czy zamawiający w Grupie VIII wymaga pasków plastikowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

29. Czy Zamawiający wyrazi Zgodę na wydzielenie z Grupy IX Szczepów wzorcowych gdyż zestawienie ich z tak opisanym zestawem do przechowywania szczepów wzorcowych uniemożliwia innym wykonawcom udział w tym Pakiecie oraz zmniejsza konkurencyjność omawianego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

30. Czy Zamawiający w Grupie I wymaga by stężenie antybiotyku na krążku musi zawierać się w zakresie 90-125% ustalonego stężenia (zakres wg wytycznych DIN) i czy Zamawiający wymaga potwierdzenia odpowiednim dokumentem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

31. Czy Zamawiający wymaga by w Grupie I krążki posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości i czy Zamawiający wymaga potwierdzenia odpowiednim dokumentem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy IV pozycji 4 tj. testu do jednoczesnego wykrywania Rota i Adeno wirusów w kale, co zwiększy konkurencyjność pakietu i umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjniejszej ceny testu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

33. Dotyczy grupy nr IX – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów wzorcowych w postaci wymazówki z płynem uwadniającym i szczepów wzorcowych w formie liofilizowanej tabletki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski