

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD LECZNICTWA AMBULATORYJNEGO
W KATOWICACH 'MOJA PRZYCHODNIA' UL. PCK 1, 40-057 KATOWICE**

SPZLA /DZP/ 101 /2012

Katowice, dnia 07.03.2012 roku.

Uczestnicy postępowania przetargowego –Wszyscy

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetarg nieograniczony na dostawę kultur mikrobiologicznych dla potrzeb Centralnego Laboratorium Analitycznego w Katowicach - sprawa PN/7/D/2012. Numer ogłoszenia: 60040 - 2012; data zamieszczenia:28.02.2012

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawa Zamówień Publicznych /. (Dz. U. Nr 113 z dnia 25.06.2010 poz. 759 tekst jednolity/ przekazujemy Państwu treść pytań, jakie zostały złożone w przedmiotowym postępowaniu oraz treść udzielonej odpowiedzi

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetarg nieograniczony na dostawę kultur mikrobiologicznych dla potrzeb Centralnego Laboratorium Analitycznego w Katowicach - sprawa PN/7/D/2012. Numer ogłoszenia: 60040 - 2012; data zamieszczenia:28.02.2012

Działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawa Zamówień Publicznych /. (Dz. U. Nr 113 z dnia 25.06.2010 poz. 759 tekst jednolity/ przekazujemy Państwu treść pytań, jakie zostały złożone w przedmiotowym postępowaniu oraz treść udzielonej odpowiedzi

Pytania dot. pakietu nr 1

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 2, 4, 7 podłoży z 6-tygodniowym terminem ważności?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 podłoża z 4-tygodniowym terminem ważności?

Odpowiedź: Tak. 4 tygodnie od momentu dostarczenia podłoża zamawiającemu.

Pytanie 3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 22 podłoża z tellurynem potasu?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 22 podłoża Enterococcus/ Arabinoza Agar?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5 Czy Zamawiający mógłby podać skład podłoża w pozycji 14?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 14 podłoża czekoladowego z poly Vitexem, kolistyną i wankomycyną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7 Czy Zamawiający mógłby określić pojemność butelek w pozycjach 18 i 19?

Odpowiedź: Tak. 50 ml

Pytanie dot. pakietu nr 2

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sześciu krążków pochodzących od innego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie dot. pakietu nr 6

Pytanie 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 3 testu MIC o stężeniu 0,002-32 µg/ml czy 0,016-256 µg/ml?

Odpowiedź: Górna wartość MIC 256 µg/ml

Pytanie 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 7 testu MIC o stężeniu 0,002-32 µg/ml czy 0,016-256 µg/ml?

Odpowiedź: Brak pozycji 7 w pakiecie nr 6

Pytania dot. umowy

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary w przypadku nie usunięcia w terminie 48 godzin stwierdzonej przez Zamawiającego niezgodności przedmiotowej dostaw z zamówieniem z 500,00 zł do 50 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany do Umowy.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację w §5 ust. 4: Zamówienie przez Zamawiającego w okresie trwania umowy mniejszej ilości dostaw (jednak nie mniej niż 30 % wartości umowy) niż to określa formularz ofertowo-cenowy stanowiący załącznik do umowy, nie będzie miało wpływu na ceny jednostkowe tych towarów ani też nie będzie upoważniało Wykonawcy do żądania jakichkolwiek dopłat czy odszkodowań z tego tytułu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany do Umowy.

Pytania do Pakietu 6

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 6 na zaoferowanie pasków MIC pakowanych po 10 szt. w zbiorczym opakowaniu po 30 szt.?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 Czy w pakiecie 6 Zamawiający wymaga, aby wszystkie paki pochodziły od jednego producenta, co zapewni prawidłową walidację metody?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3 Czy Zamawiający wymaga, aby na potwierdzenie wysokiej jakości pasków do oznaczania MIC, każdy Wykonawca dołączył do oferty pozytywną opinię Krajowego Konsultanta ds. Lekowrażliwości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4 Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6, aby etesty do oznaczania wartości MIC były na nośnikach plastikowych oraz aby posiadały co najmniej 15 podwójnych rozcieńczeń?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie do oferty tabeli zawierającej wyspecyfikowane produkty wraz z ceną netto i brutto za opakowanie handlowe oferowane przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pakiet nr 1

Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 8 podłoża z krwią baranią lub końską?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. nr 18 i 19 i utworzenie dla nich odrębnego pakietu ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 22 podłoża do wykrywania *Enterococcus faecium* i *E. faecalis* bez możliwości ich różnicowania?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakiet nr 6

Pytanie 1 Producenci testów MIC stosują zróżnicowane materiały nośne do nałożenia antybiotyku w postaci ciągłego gradientu stężeń. Rodzaj materiału nośnego nie ma żadnego znaczenia i wpływu na proces wykonania badania czy jego wynik. Jest to wyłącznie związane z techniką produkcji. Materiałem nośnym mogą być różne postacie celulozy, polietylenu, polichlorku winylu itp. Określenie plastik nie jest zatem jednoznaczne. Użycie takiego określenia w przedstawionej dokumentacji przetargowej może ograniczyć liczbę składanych ofert i znacząco zwiększyć cenę testu..

Czy dla Zamawiającego, jako wykonawcy badania diagnostycznego, ma zatem znaczenie rodzaju materiału nośnego testu? Jeżeli tak, prosimy o profesjonalne zdefiniowanie rodzaju materiału nośnego i jego parametrów.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2 Czy Zamawiający akceptuje zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Paski na tym podłożu są przystosowane do automatycznych czytników pozwalających na elektroniczne odczytanie stref zahamowania wzrostu i archiwizację danych.

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pakietu 2:

Pytanie 1, Krążki do oznaczenia wrażliwości bakterii na działanie antybiotyków i chemioterapeutyków. Czy Zamawiający wymaga aby ostatni krążek był oznaczony symbolem „x” pełniącym funkcje kontroli napełnienia fiołki i wykonany był tą samą technologią produkcyjną jak skrótowe stężenie oznaczenia antybiotyku na wszystkich krążkach antybiotykowych?”

Odpowiedź: Nie

Dotyczy § 6 ust 3 Wzoru umowy

Pytanie1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby w przypadku stwierdzenia niezgodności przedmiotowej dostaw z zamówieniem oraz niespełnienia wymogów dotyczących terminu ważności lub stwierdzenia innych wad w dostarczonym produkcie Wykonawca zobowiązany był do wymiany towaru w terminie 2 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy § 9 ust 1 Wzoru umowy

Pytanie 1. Zwracamy się do Zamawiającego o wprowadzenie zmiany w treści § 9 ust 1 Wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej jaka ciąży na Wykonawcy z tytułu nieterminowej realizacji dostaw lub nieterminowego usunięcia wady wynosiła 0,5 % wartości części zamówienia, którego dotyczy nieterminowa realizacja lub nieterminowe usunięcie wady za każdy dzień zwłoki, lecz nie więcej niż 5 % wartości tej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian.

Dotyczy § 9 ust 2 Wzoru umowy.

Pytanie 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą, aby termin jak przysługuje Wykonawcy na usunięcie niezgodności przedmiotowej dostaw z zamówieniem, niespełnienia wymogów dotyczących terminu ważności lub stwierdzenia innych wad w dostarczonym produkcie wyniósł 2 dni robocze a nie 48 godzin.

Odpowiedź: Nie

Podpis Zamawiającego

Mgr Czesława Brylak- Kozdraś
Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Ambulatoryjnego w Katowicach