

Znak sprawy: AE/MK/2710/9/16

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników i sprzętu laboratoryjnego.**

**Znak sprawy: AE/MK/2710/9/16**

W nawiązaniu do zapytań informuję:

**DOT. PAKIETU NR XXXVIII, POZ. 6**

1. Czy Zamawiający dopuści opakowania odczynnika M30P Probe Cleanser po 17 ml w ilości 6 opakowań zamiast M-53P Probe Cleanser w związku ze zmianą objętości opakowań jednostkowych i nazewnictwa przez producenta firmę Mindray?

➤ **Tak.**

**DOT. PAKIETU NR XXI**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe były umieszczone w rynienkach w sposób trwały przez producenta, a procedura wykonywania badań nie obliuguje do przenoszenia ich w trakcie jej trwania?

➤ **Tak.**

3. Czy Zamawiający pisząc „ocena pasków ilościowa” ma na myśli testy zarejestrowane jako ilościowe (metoda ilościowa) z min. 3 kontrolami, ludzkim IgE w kontrolach i krzywą kalibracyjną wykonywaną indywidualnie do każdego testu, których wyniki wyrażone są liczbą (stężenie kU/l), a także w klasach 0-6 RAST i dodatkowo graficznie?

➤ **Tak.**

4. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy test posiadał kalibratory z ludzkim IgE, na podstawie których dla każdego testu indywidualnie wykonywana jest krzywa kalibracyjna w czasie rzeczywistym z możliwością wglądu w jej przebieg po odczytaniu testu?

➤ **Tak.**

**DOT. ZAŁĄCZNIKA NR 5 DO SIWZ- WZORU UMOWY**

5. (§4 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

➤ **Nie.**

6. (§7 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

➤ **§7 ust. 3 wzoru umowy zawiera zapis, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT Wykonawca stosuje nową stawkę z dniem jej obowiązywania, z zachowaniem cen jednostkowych netto.**

7. (§7 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

➤ **Tak. Zamawiający wprowadza stosowną zmianę we wzorze umowy.**

8. (§7 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

➤ **Tak. Zamawiający wprowadza stosowną zmianę we wzorze umowy.**

9. (§5 ust. 2 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO (...)?

➤ **Nie.**

10. (§5 ust. 2 pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO (...)?  
➤ **Nie.**
11. (§5) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?  
➤ **Nie.**
12. (§4) Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?  
➤ **Nie.**
13. (§2) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?  
➤ **Tak.**
14. (§2) Czy Zamawiający może określić **maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa**? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.  
➤ **Tak. Zamawiający wprowadza stosowną zmianę we wzorze umowy w §9.**

**DOT. SIWZ, ROZDZIAŁ X, PKT. 8.4.**

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na **plycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami**?
16. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie **poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie** tomu dla jego pozostałych stron?  
➤ **Zamawiający wyraża zgodę na załączenie dokumentów w/wym. formach.**

**DOT. PAKIETU NR I.**

17. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 9 dopuści końcówki w kolorze żółtym?  
➤ **Zamawiający nie dopuszcza. W Pakiecie nr I poz. 9 Zamawiający wymaga końcówek bezbarwnych, przezroczystych.**
18. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 21 wymaga kamer typu Fast Read z pojedynczą regularną siateczką i poj. celki 7ul, do analizy 10 różnych próbek moczu o wymiarach kamery 83 x 39mm, wykonane z materiału o najwyższej jakości – akrylu??  
➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza .**

**DOT. PAKIETU NR V.**

19. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli próbówki wykonane z **przeźroczystego polistyrenu**? Polietylen jest materiałem elastycznym (giętkim) wykorzystywanym do produkcji m.in. pipet Pasteura czy tryskawek laboratoryjnych.  
➤ **Tak**

**DOT. PAKIETU NR XXII.**

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szkiełek o wymiarach 75x**25**x1mm? Pozostałe parametry bez zmian.  
➤ **Nie.**

**DOT. PAKIETU NR VI.**

21. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje nr 1-12 i utworzy dla nich oddzielny pakiet? Utworzenie oddzielnego pakietu pozwoli szerszej grupie Wykonawców złożyć ofertę  
➤ **Zamawiający wydziela z pakietu nr VI poz. 1-12 i tworzy nowy pakiet nr XLIII - Gotowe podłoża mikrobiologiczne.**
22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach: 2-3, 6-8, 11-12 podłoży z terminem ważności min. 11 tyg. licząc od dnia dostawy towaru do zamawiającego?  
➤ **Nie.**



23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 9 podłoży z terminem ważności min. 5 tyg. licząc od dnia dostawy towaru do zamawiającego?

➤ **Nie.**

**DOT. PAKIETU NR XII.**

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 podłoży z min. 5 miesięcznym terminem ważności od momentu dostawy?

➤ **Tak. Zamawiający wprowadza stosowną zmianę we wzorze umowy w§1 ust.4.**

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 produktu zgodnie z załączoną metodyką?

## URAGAR

**Przeznaczenie:** podłoże transportowo-wzrostowe. Ilościowe oznaczanie bakterii w moczu metodą zanurzeniową.

**Stosować tylko do diagnostyki *in vitro*. Produkt do użytku profesjonalnego.**

**1. Właściwości:** płytka pokryta dwoma podłożami:

Podłoże nr 1 – Cled agar (zabarwienie zielone) umożliwia wstępną identyfikację i oznaczenie ogólnej liczby bakterii w moczu.

Podłoże nr 2 – Mac Concey agar z fioletem krystalicznym (zabarwienie różowe) ułatwia identyfikację, hamuje wzrost większości bakterii G(+).

**2. Skład w g/l wody destylowanej:**

**Cled Agar:**

Hydrolizat z żelatyny ..... 4,0 g  
Hydrolizat z kazeiny ..... 4,0 g  
Ekstrakt wołowy ..... 3,0 g  
Laktoza ..... 10,0 g  
L-cysteina..... 0,128 g  
Błękit bromom etylowy..... 0,02 g  
Agar ..... 15,0 g

**MacConkey Agar:**

Hydrolizat kazeinowy.....1,5 g  
Hydrolizat żelatynowy.....17,0 g  
Wyciąg mięsny.....1,5 g  
Sole żółciowe.....1,5 g  
Chlorek sodu.....5,0 g  
Fiolet krystaliczny.....0,001 g  
Laktoza.....10,0 g  
Czerwień obojętna.....0,03 g  
Agar.....13,5 g

**3. pH:** 7,3 ± 0,2

**pH:** 7,1 ± 0,2

**4. Przygotowanie podłoża:**

**Cled Agar:** dodać 36 g suchego podłoża do 1000 ml jałowej wody. Podgrzewać często mieszając, doprowadzić do wrzenia i gotować przez 1 min. Jałować w autoklawie w temp. 121°C przez 15 min.

**MacConkey Agar:** 50 g suchego podłoża w 1 litrze wody destylowanej. Mieszać do całkowitego rozpuszczenia, doprowadzić do wrzenia. Wyjaławiać w autoklawie w temp. 121°C przez 15 min.

**5. Materiał do badań:** mocz.

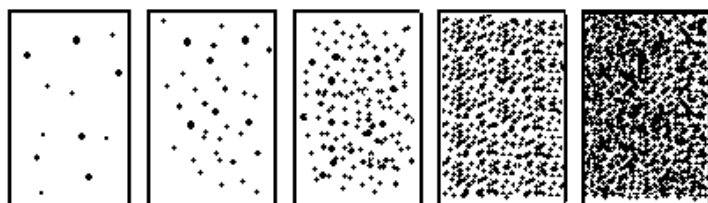
**6. Sposób wykonania:**

1. Do jałowego naczynia pobrać mocz ze strumienia środkowego.
2. Odkręcić nakrętkę nie wyjmując podłoża z pojemnika
3. Chwytając za nakrętkę wyjąć podłoże z pojemnika i zanurzyć całkowicie w badanym moczu .  
W przypadku małej ilości moczu rozprowadzić po powierzchni pipetą pasterowską.
4. Po dokonaniu posiewu płytkę wsunąć do pojemnika i dokręcić nakrętkę.
5. Wypełnić etykietę: nazwisko, data, godzina.  
Prowadzić inkubację przez 16 – 24 godz. w temp. 37°C



## 7. Odczyt i interpretacja wyników:

Wyjąć płytkę z pojemnika i porównać z poniższym schematem:



$10^3$

$10^4$

$10^5$

$10^6$

$10^7$

1. wynik nieznamienny – bakteriomocz  $< 10^4$ /ml;
2. wynik wątpliwy – bakteriomocz od  $10^4 - 10^5$ /ml;
3. prawdopodobne zakażenie – bakteriomocz  $> 10^5$ /ml.

## 8. Kontrola jakości:

### Cled Agar:

Mikroorganizm	Wzrost	Reakcja
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	(+)	żółte kolonie
<i>Proteus mirabilis</i> ATCC 12453	(+)	niebieskie do niebieskozielonych kolonii
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 25923	(+)	żółte kolonie

### MacConkey Agar:

Mikroorganizm	Wzrost	Reakcja
<b>Wytrącenie żółci</b>		
<i>Enterococcus faecalis</i> ATCC 29212	(-)	----- (-)
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	(+)	kolonie różowe (+)
<i>Proteus mirabilis</i> ATCC 12453	(+)	kolonie bezbarwne (-)
<i>Salmonella typhimurium</i> ATCC 14028	(+)	kolonie bezbarwne (-)

9. **Ograniczenia.** W celu postawienia ostatecznej diagnozy należy przeprowadzić dodatkowe testy identyfikacyjne.

10. **Przechowywanie podłoża:** w temperaturze 6 – 25°C do upływu terminu ważności.

11. **Postępowanie ze zużytymi podłożami:** hodowle zniszczyć przez zanurzenie w płynie dezynfekcyjnym lub sterylizację w autoklawie.

12. **Środki ostrożności:** ze względu na zawartość półproduktów pochodzenia zwierzęcego należy stosować się do zasad postępowania jak z materiałem potencjalnie zakaźnym. Należy postępować zachowując zasady aseptyki.  
**Uwaga,** substancja drażniąca oczy, układ oddechowy i skórę.

13. **Postacie handlowe:** nr kat. 7040 (10 sztuk).

14. **Termin ważności:** 6 miesięcy od daty produkcji.

### 15. Piśmiennictwo:

1. MacConkey, A. 1905. Lactose-fermenting bacteria in feces. J. Hyg. 5:333-379.
2. Sandays, G. H. 1960. A new method of preventing swarming of *Proteus* spp. with a description of a new medium suitable for use in routine laboratory practice. J. Med. Lab. Technol. 17:224.

16. **Data ostatniej aktualizacji:** 8.05.2014 r.

➤ Tak.



#### DOT. PAKIETU NR XXXVII.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 odczynnika z min. 5 miesięcznym terminem ważności od momentu dostawy?
- **Tak. Zamawiający wprowadza stosowną zmianę we wzorze umowy w §1 ust. 4.**

#### DOT. SIWZ

27. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?
- Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.*
28. Czy Zamawiający dopuści ewentualnie do podawania cen jednostkowych netto za opakowanie?
- **W kolumnie 8 załącznika nr 2 do SIWZ Zamawiający wymaga podania ceny netto za 1 opakowanie. Dokonuje się stosownej korekty w pakietach nr: I, II, III, IV, XI, XV, XVI, XVII, XXI, XXV, XXVII, XXXII, XXXIII.**

#### DOT. ZAŁĄCZNIKA NR 5 DO SIWZ- WZORU UMOWY

29. (Dotyczy §2) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?
- Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.*
- **Nie.**
30. (Dotyczy §2 ust.5) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z paragrafu sformułowania „i wniesienia”?
- **Nie.**
31. (Dotyczy §5 ust.2a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1% niezrealizowanej wartości partii przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?
- Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów*
- **Nie.**



#### **DOT. OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ**

32. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w kolumnie 4: „Oferowany produkt (asortyment, jednostka miary)”, pod pojęciem „asortyment” ma na myśli nazwę oferowanego produktu?  
Jeśli nie, to prosimy o wyjaśnienie co należy podać w danej kolumnie

➤ **Tak, pod pojęciem „asortyment” Zamawiający ma na myśli nazwę oferowanego produktu.**

33. Czy w kolumnie: „oferowana ilość opakowań”, w przypadku opakowań niepełnych, należy podać wielkość opakowań zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem?

➤ **Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem.**

#### **DOT. PAKIETU NR I POZ. 1, 2**

34. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **DOT. PAKIETU NR I POZ. 4, 6, 17**

35. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce), a nie nalepki naklejonej na probówkę, która zasłania część probówki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

*W procesie wielu badań krwi: hematologicznych, biochemicznych i innych, istotna jest możliwość obserwowania całej próbki krwi znajdującej się w probówce, w celu oceny jakości tej próbki. Próbka krwi w probówce musi być jak najlepiej widoczna, bo tylko wtedy istnieje możliwość wykrycia niekorzystnych procesów w niej zachodzących np.: hemolizy czy powstania mikroskrzepów, które negatywnie mogą wpływać na wyniki badania lub wręcz uszkodzić przez zatkanie mikroskrzepami tor pomiarowy analizatora. Dlatego też biorąc pod uwagę wysokie koszty badań, reagentów oraz straty spowodowane przestojem analizatorów z powodu ich awarii, celowe jest posiadanie takich probówek, które pozwolą ocenić wizualnie czy próbka jest prawidłowa przed skierowaniem jej do badania. Możliwość tak pełnej oceny jakości próbki nie daje probówki z nalepkami, które nie tylko zasłaniają większą część probówki, ale również ograniczają możliwość swobodnej obserwacji jej zawartości. Możliwość lepszej obserwacji zawartości probówki umożliwiają natomiast probówki z nadrukiem*

➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

#### **DOT. PAKIETU NR I POZ. 7**

36. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaski zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka oraz z zamknięciem typu Safe Lock?

*Bezpieczne zamknięcie tzw. Safe Lock uniemożliwia przypadkowemu otwarciu się probówki np. podczas jej wirowania przy wysokich obrotach.*

➤ **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

#### **DOT. PAKIETU NR I POZ. 25**

37. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura o długości 15,5 cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

*Pragniemy nadmienić, iż różnica 0,5 cm w długości pipetki w żaden sposób nie wpływa na cechy użytkowe produktu, a w tym przypadku uniemożliwia złożenie ważnych i konkurencyjnych ofert większej liczbie wykonawców.*

➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR V POZ. 1, 2**

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki z polipropylenu o standardowej przejrzystości dla tego tworzywa?

➤ **Nie.**



#### **DOT. PAKIETU NR V POZ. 4**

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z polistyrenu, nie są nam bowiem znane probówki z polietylenu?

➤ **Tak.**

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na probówki bez podziałki?

➤ **Tak.**

41. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na probówki o pojemności użytkowej 10 ml i całkowitej 11 ml (16 x 100 mm) i)?

42. Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę na probówki o pojemności użytkowej 10ml i całkowitej 11ml (16x100mm)..**

#### **DOT. PAKIETU NR V POZ. 8**

43. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do głębokiego mrożenia typu Cryovial z dnem soczewkowatym, z nóżkami, o pojemności 2 ml i wymiarach 12,5x49mm?

➤ **Nie.**

44. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek czystych molekularnie, o wymiarach 11x44 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

45. Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

➤ **Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek czystych molekularnie, o wymiarach 11x14mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**

#### **DOT. SIWZ**

46. Mając na uwadze wielość kwestii wymagających wyjaśnienia, doprecyzowania bądź modyfikacji, wnosimy o przedłużenie terminu składania ofert o odpowiedni czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach?

➤ **Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 11.01.2017 r. do godz. 12:00. Otwarcie nastąpi 11.01.2017r. o godz. 13:00.**

#### **DOT. OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

47. Czy w pakiecie 14, poz. 1 oraz w pakiecie 19, w poz. 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w formie pasków diagnostycznych? Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu?

➤ **Tak.**

48. Czy w pakiecie 42 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników wymienionych w pozycjach 1-4 w zestawach, w których każdy z odczynników jest konfekcjonowany po 240ml. W przypadku zgody zaoferowane zostaną dwa zestawy odczynników.

➤ **Tak.**

49. Czy w pakiecie 42 Zamawiający wyrazi na zaoferowanie odczynników wymienionych w pozycjach 5-7 w zestawie, który został dodatkowo zmodyfikowany poprzez dodanie dodatkowego utrwalacza, umożliwiającego barwienie preparatów na zimno. Odczynniki w zestawach konfekcjonowane są po 240ml i w przypadku zgody zaoferowane zostaną 42 zestawy.

➤ **Tak.**

50. Czy w pakiecie 42 w pozycji 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie olejka imersyjnego w opakowaniach z zakraplaczem o pojemności 10ml?

➤ **Tak.**



51. Czy w pakiecie 42 w pozycji 8 Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika posiadającego certyfikat CE-IVD?  
➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR I**

52. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki o poj. Całkowitej 125ml z podziałką co 20ml do 100ml?  
➤ **Tak.**
53. Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuszcza probówki na 200ul krwi?  
➤ **Tak.**
54. Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuszcza probówkę w rozmiarze 16x100mm i pojemności 10ml?  
➤ **Tak.**
55. Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści zestaw do OB na 1 ml składający się z probówki na 0,8 ml krwi i 0,2 ml cytrynianu oraz rurki z uszczelką mocującą?  
➤ **Tak.**
56. Czy w pozycji 8 Zamawiający dopuszcza probówki na 2,5 ml krwi?  
➤ **Nie.**
57. Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuszcza kapilary o poj 98µl?  
➤ **Tak.**
58. Czy w pozycji 13 Zamawiający dopuszcza probówki o pojemności 5ml o wymiarach 12x92mm?  
➤ **Nie.**
59. Czy w pozycji 14 Zamawiający dopuszcza probówki ze skalą: 0,5; 1; 2,5; 5; 10ml?  
➤ **Tak.**
60. Czy w pozycji 17 Zamawiający dopuści probówki na 2,5ml krwi?  
➤ **Nie.**
61. Czy w pozycji 22 Zamawiający dopuszcza standardowe kuwety o wym. 10x4x45mm z dwiema ściankami optycznie gładkimi, o zalecanej pojemności do 2,0 ml?  
➤ **Nie.**
62. Czy w pozycji 23 Zamawiający dopuszcza nalepki w rozmiarze 52,5x21,2mm?  
➤ **Tak.**
63. Czy w pozycji 24 Zamawiający dopuszcza pisaki o równoważnych właściwościach fizyko-chemicznych do pisaków Sharpie?  
➤ **Nie.**
64. Czy w pozycji 28 ze względu na fakt podawania przez producentów różnych pojemności dla probówek o tych samych wymiarach, Zamawiający dopuszcza probówki 12x75 mm o poj. 5 ml?  
➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR V**

65. Czy w pozycji 1 oraz 2 Zamawiający wymaga pojemników sterylizowanych radiacyjnie?  
➤ **Nie.**
66. Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści probówki z Polistyrenu (PS – tworzywo o wysokiej przejrzystości)?  
➤ **Tak.**
67. Czy w pozycji 4 Zamawiający wymaga probówek ze znacznikami pojemności i kołnierzem ułatwiającym uchwyt?  
➤ **Nie.**
68. Czy do pozycji 6 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania? Dokument ten potwierdzi możliwość transportu standardowych mikroorganizmów w czasie do 3 dni.  
➤ **Tak.**





69. Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga wymazówek w probówce 13x165mm, co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?

➤ **Tak.**

70. Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga wymazówek z instrukcją pobrania na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?

➤ **Tak.**

71. Czy w pozycji 6 Zamawiających wymaga wymazówek klasy IIa?

➤ **Tak.**

72. Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści próbówki o pojemności 1,5ml o wymiarze 10,3x45,5mm.

➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR XII**

73. Czy Zamawiający dopuści podłoża pakowane po 120 sztuk i tym samym zaoferowanie jednego opakowania a'120 sztuk?

➤ **Nie.**

#### **DOT. PAKIETU NR XXXIV**

74. Czy Zamawiający dopuszcza rozdział białek na 6 frakcji w czasie max 30 minut?

➤ **Tak**

#### **DOT. SIWZ**

75. Czy w związku z świętem w dniu 06.01.2017r. Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert o jeden dzień?

➤ **Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 11.01.2017 r. do godz. 12:00. Otwarcie nastąpi 11.01.2017r. o godz. 13:00.**

#### **DOT. PAKIETU NR IX**

76. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 2 testu konfekcjonowanego po 30 sztuk w opakowaniu, z przeliczeniem na wymaganą przez Zamawiającego ilość z opcją zaokrąglenia „w górę” do 60 sztuk.

➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR XI**

77. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 1 i 2 testów konfekcjonowanych po 100 sztuk w opakowaniu z opcją zaokrąglenia „w górę”.

➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR XXXV**

78. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nr 1. „Próbówki z podłożami Lowensteina-Jensena i Stonebrinka muszą się wizualnie różnić, np. kolorem korka, bez konieczności czytania nadruku.”?

➤ **Tak.**

79. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania certyfikatu kontroli jakości wystawionego przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątko a tym samym wyrazi zgodę na dostarczenie certyfikatu kontroli jakości wystawionego przez producenta?

➤ **Tak.**

#### **DOT. PAKIETU NR VI**

80. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 6 pozycji 1-12 do osobnego pakietu co tym samym umożliwi start w niniejszej części postępowania większej liczby oferentów?

➤ **Zamawiający wydziela z pakietu nr VI poz. 1-12 i tworzy nowy pakiet nr XLIII - Gotowe podłoża mikrobiologiczne.**



81. Czy Zamawiający wymaga przedłożenia pozytywnej opinii KORLD dla podłoży oferowanych w pozycjach 1-12 w pakiecie 6 w celu potwierdzenia wysokich wymagań jakościowych dla oferowanego asortymentu?  
➤ **Tak.**
82. Czy Zamawiający wymaga, aby podłoże do identyfikacji drobnoustrojów w moczu pozycji 11 było transparentne, co jest właściwością ułatwiającą odczyt wyniku posiewu?  
➤ **Tak.**
83. Czy Zamawiający wymaga, aby podłoże Mueller Hinton II Agar było zgodne z wymaganiami EUCAST, CLSI i DIN?  
➤ **Tak.**
84. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pożywki posiadały walidację na transport poza ciągiem chłodniczym i przechowywanie w temp. pokojowej do 4 tygodni (poza podłożami chromogennymi), potwierdzone przez stosowny dokument producenta?  
➤ **Tak.**

***Działając w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2015 r. 2164 z późn. zm. ) informuję, że w wyniku zapytań oraz zmian wprowadzonych przez Zamawiającego uległa modyfikacji SIWZ w tym: załącznik: nr 1 – „druk oferta”, nr 2 – „formularz asortymentowo-cenowy”, nr 5 – „wzór umowy”. Zmodyfikowane dokumenty stanowią załącznik do niniejszych odpowiedzi.***

*Marianna Zambrzycka*

Dyrektor