



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 20.01.2023 r.

NZZ/74/P/22

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę podłoży do hodowli drobnoustrojów z krwi wraz z najmem aparatu

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w ww. sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień.

Pytanie nr 1 –

Czy Zamawiający dopuści w poz.6 system do posiewów krwi, w którym możliwe jest stosowanie dwóch rodzajów podłoża dla drobnoustrojów beztlenowych - jednego dla pacjentów podlegających antybiotykoterapii, a drugiego tzw. standardowego dla pacjentów bez wdrożonego leczenia przeciwdrobnoustrojowego, które zapewniają odzysk wszystkich istotnych klinicznie bakterii beztlenowych i tym samym odstąpi od wymogu z punktu B.4 Parametrów wymaganych?

Uzasadnienie: Powyższy zapis dotyczący podłoża litycznych bezspornie wskazuje na dokonanie wyboru na etapie SIWZ firmy Becton Dickinson jako producenta jedynego systemu do posiewu krwi oferującego tego rodzaju podłoża, jednocześnie nie dopuszczając produktów innych firm do hodowli bakterii beztlenowych z krwi i innych jałowych płynów ustrojowych. Nie znajduje to uzasadnienia w piśmiennictwie np. „Comparative evaluation of BacT/Alert Standard, BacT/Alert Plus, Bactec FX and VersaTREK blood culture systems with simulated adult and paediatric bacteremia conditions” Beaudoin MC i in. POSTER EP056 ECCMID2015 oraz “A Controlled Study Comparing Anaerobic Blood Culture Bottles Tested Using Automated Blood Culture Systems Betsky Katzin, Mary Adamik, Jenifer Hoge, Jeremy Green, Parampal Deol, Poster P2353- ECCMIN 2019, gdzie podłoża beztlenowe do systemu BacT/Alert firmy bioMérieux wykazują lepszy i szybszy odzysk drobnoustrojów w porównaniu z butelkami litycznymi do systemu Bactec. Powyższe publikacje naukowe wskazują na duże ograniczenia butelek litycznych firmy Becton Dickinson nawet w odniesieniu do uniwersalnych butelek tego producenta Bactec Plus Anaerobic. Szybszy i lepszy odzysk uzyskano stosując uniwersalne butelki firmy BD. Wnosimy więc o dopuszczenie w wymienionych pozycjach innych podłoży umożliwiających wzrost drobnoustrojów w warunkach beztlenowych.

Butelki do systemu BacT/ALERT pozwalają na wyhodowanie drobnoustrojów typu Listeria, Neisseria, Shigella, Salmonella, Yersinia i inne, które wytworzyły specjalne mechanizmy pozwalające na długotrwałe przebywanie wewnątrz komórek fagocytycznych, jak i takich które mogą się tam znajdować przejściowo. Natomiast typowe wewnątrzkomórkowe patogeny, jak Chlamydia, Mycoplasma, Rickettsia nawet jeśli zostaną wyhodowane w butelce do posiewu krwi, to nie ma możliwości ich odzysku rutynowo stosowanymi metodami.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2 –

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Warunków granicznych dotyczących wymogu opisanego w opisanego w poz. B.5 oraz tym samym wyrazi zgodę w poz. 7 FAC na zaoferowanie Podłoża Uniwersalnych, gdzie następuje wzrost grzybów i grzybów drożdżopodobnych z badanej próby? Uzasadnienie – tylko jeden producent na rynku polskim firma Becton Dickinson ma w swej ofercie specjalne podłoża do grzybów.

Według metodyk i publikacji firmy Becton Dickinson wzrost grzybów w podłożach tlenowych -uniwersalnych oraz specjalnych podłoża do hodowli grzybów jest porównywalny. Wymóg więc stosowania specjalnego podłoża do hodowli grzybów jest wyłącznie wskazaniem na jednego dostawcę firmę Becton Dickinson. Ponadto: W systemie BacT/Alert® firmy bioMérieux można wyizolować co najmniej następujące gatunki grzybów z rodzaju Candida: C.albicans, C.glabrata, C.tropicalis - informacja w instrukcjach używania podłoży oraz dodatkowo w wybranych publikacjach naukowych załączonych do tego pisma:

- „Comparison of BacT/Alert FAN and FAN Plus bottles with conventional medium for culturing cerebrospinal fluid ” dla drożdżaków z rodzaju Candida i dla jałowych płynów ustrojowych,
- Comparative evolution of BacT/Alert® Standard, BacT/Alert®Plus, Bactec®FX and VersaTREK® blood culture systems with simulated adult and pediatric bacteremia conditions dla drożdżaków z rodzaju Candida dla posiewów krwi dla standardowych objętości pobieranych do butelek jak i w przypadku małych objętości
- Comparison of BacT/ALERT FA and FN Blood Culture Bottles to BacT/ALERT FA Plus and FN Plus Bottles for Effectiveness of Antibiotic Neutralization and Time to Positivity -Porównanie butelek do hodowli krwi BacT/ALERT FA i FN z butelkami BacT/ALERT FA Plus i FN Plus w skuteczności neutralizacji antybiotyków i czasie uzyskania wyniku dodatniego również dla drożdżaków – dokument piśmiennictwo podsumowanie pozycja nr 5.



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

- Clinical evaluation of BacT/ALERT FA and FN Plus culture bottles for detection of bacteremia and fungemia - Kliniczna ocena butelek hodowlanych BacT/ALERT FA i FN Plus do wykrywania bakteriemii i fungemii – dokument piśmiennictwo podsumowanie pozycja nr 10.
 - Comparison of BD BACTEC Plus Aerobic/F and bioMérieux BacT/ALERT FA Plus blood culture bottles to remove antibiotics - Porównanie usuwania antybiotyków z butelek do hodowli krwi BD BACTEC Plus Aerobic/F i bioMérieux BacT/ALERT FA Plus) również dla drożdżaków - dokument piśmiennictwo podsumowanie pozycja nr 14.
- Dodatkowo załączamy piśmiennictwo naukowe, które pokazuje gorsze wyniki odnośnie odzysku drożdżaków w przypadku pacjentów poddanych terapii antymykotykami dla butelek selektywnych dla drożdżaków w stosunku do butelek uniwersalnych przeznaczonych do namnażania i wykrywania bakterii i drożdżaków od tego samego producenta. "Evaluation of Bactec Mycosis IC/F and Plus Aerobic /F Blood Culture Bottles for detection of Candida in the Presence of antifungal agents".

Artykuł ten podważa zasadność oferowania i używania specjalistycznych butelek Mycosis selektywnych tylko dla drożdżaków, które nie posiadają w swoim składzie neutralizatorów antymykotyków. Zalecenie IDSA (Infection Diseases Society of America) i ESCMID (European Society of Clinical Microbiology and Infection Diseases) odnośnie leczenia przeciwgrzybiczego pacjentów z kandydozą mówi żeby kolejne posiewy krwi dla pacjentów wykonywać codziennie, aby ustalić punkt czasowy, w którym usunięto kandydozę. Leczenie środkami przeciwgrzybiczymi powinno być kontynuowane do 2 tygodni po udokumentowanym „oczyszczeniu” organizmu z drożdżaków gatunku Candida z krwioobiegu i ustąpieniu objawów związanych z kandydozą. Butelki grzybowe Mycosis – nie zawierają środków przeciwdrobnoustrojowych, więc odzysk Candida z krwi u pacjentów leczonych przeciwgrzybiczo jest mało prawdopodobny co udowadnia powyższy artykuł. Większość pacjentów podejrzanych o fungemię ma od razu włączony lek przeciwgrzybiczy (butelki grzybowe brak neutralizatorów). Podłoża uniwersalne umożliwiają więc jednoczesny odzysk bakterii i grzybów bez ponoszenia dodatkowych kosztów na dodatkowe podłoże do hodowli grzybów. Systemy BactAlert® wraz z oferowanymi podłożami są stosowane zarówno do hodowli jak i izolacji bakterii oraz grzybów/drożdżaków co potwierdza instrukcja używania załączona do tego pisma. Systemy do posiewu krwi firmy bioMérieux są używane w ponad 200 szpitalach w całej Polsce.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 –

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu z poz.8 FAC zaoferowania gotowego suplementu i wyrazi zgodę na zaoferowanie wyjąłowanej, odwłóknionej krwi końskiej, jako suplementu zalecanego przez producenta butelek i zaoferowanie go w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu Zamawiającego? Czy w związku z powyższym Zamawiający może podać ilość butelek jaką zamierza wykorzystać do posiewu płynów ustrojowych celem przeliczenia ilości suplementu?

Firma bioMérieux posiada dowód jakim jest stanowisko Urzędu Zamówień Publicznych Departamentu Kontroli Zamówień Publicznych, który w piśmie z dnia 6.08.2018r. ww. Urząd w swoim stanowisku podkreśla jasno: „...W związku z powyższym, należy uznać, że załączone do oferty instrukcje produktów oraz wyjaśnienia Wykonawcy bioMérieux Polska Sp. z o. o. w zakresie krwi dodawanej do butelek hodowlanych BacT/ALERT były wystarczające w celu uznania spełnienia parametru „suplement zwalidowany z podłożami, potwierdzić dokumentacją” oraz otrzymania 10 pkt za ww. wymóg podczas oceny i badania ofert.”

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4 –

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane podłoża były zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonania antybiogramu bezpośrednio z dodatniej butelki?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza, aby oferowane podłoża były zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonania antybiogramu bezpośrednio z dodatniej butelki, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz.3 Formularza Cenowego podłoża pediatrycznych zwalidowanych tylko do posiewów krwi? Zamawiający będzie miał możliwość posiewu innych płynów ustrojowych zarówno od dzieci jak i dorosłych na zwalidowane pod względem małych objętości próbki na wszystkie pozostałe oferowane podłoża tlenowe i beztlenowe?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 6 –

Czy Zamawiający wymaga możliwości opóźnionego wkładania wszystkich rodzajów butelek z pobranym materiałem do aparatu (do 24 godzin), nie mająca wpływu na wykrywalność drobnoustrojów wpisane do instrukcji technicznej producenta. Jest to bardzo ważne w przypadku gdy laboratorium mikrobiologiczne nie pracuje w systemie ciągłym i nie ma możliwości umieszczania w aparacie butelek natychmiast po pobraniu materiału. W przypadku podłoży nie mających możliwości opóźnionego wkładania butelek do aparatu w przypadku przetrzymywania podłoży poza aparatem zachodzi ryzyko odczytu przez aparat butelki jako fałszywie ujemnej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza możliwości opóźnionego wkładania wszystkich rodzajów butelek z pobranym materiałem do aparatu (do 24 godzin), nie mająca wpływu na wykrywalność drobnoustrojów wpisane do instrukcji technicznej producenta, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7 –

Czy w związku z tym, iż Zamawiający opisuje przedmiot postępowania jako „Aparat do monitoringu posiewów krwi oraz płynów ustrojowych” czy wymaga, aby aparat i oferowane podłoża (z poz. 1-4 i 6-7) były przeznaczone zarówno do hodowli krwi jak i innych płynów ustrojowych, co powinno zostać potwierdzone metodyką/instrukcją techniczną Wytwórcy?

Jest to zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (sporządzanym na podstawie m.in. Dyrektywy 98/79 dotyczącej wyrobów medycznych) & 8.7 Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać, punkt 6/ rodzaj próbki, jakiej należy użyć, oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz, jeżeli to niezbędne, warunki przechowywania i instrukcje przygotowania pacjenta

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza aby aparat i oferowane podłoża (z poz. 1-4 i 6-7) były przeznaczone zarówno do hodowli krwi jak i innych płynów ustrojowych. Wymagania co do dokumentów przedmiotowych zostały określone w SWZ – Rozdział III pkt. 1.7.

Pytanie nr 8 –

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu wymogu potwierdzenia dokumentami punktu 1.7.1 A) tabela B: poz. 7? Opis przedmiotu zamówienia tabela B zawiera 6 punktów.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokona modyfikacji w zakresie wskazanego wymogu.

Pytanie nr 9 –

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogów opisanych w punktach 2.6, 2.7 oraz 2.8, jeśli Wykonawca złoży ww. zakresie oświadczenie?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SWZ:

„Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, o których mowa w pkt. 2.5, 2.6, 2.7, 2.8., o ile wskaże dane umożliwiające dostęp do tych środków.”

Dane wymienione w ww. punktach wskazane są jednocześnie w treści załącznika nr 8 do SWZ, wraz z niezbędnymi linkami.

Pytanie nr 10 –

§3 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Każdorazowo w fakturze Wykonawca powinien powołać się na numer umowy lub numer złożonego zamówienia.”?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 11 –

§5 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca dostarczy, zainstaluje i uruchomi przedmiot najmu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na własny koszt i ryzyko oraz przeszkoli personel Zamawiającego w terminie do 90 dni roboczych od dnia podpisania umowy. Przeszkolenie powinno mieć charakter bezterminowy, tj. nie może przewidywać obowiązku ponawiania szkolenia w trakcie trwania niniejszej umowy. Fakt przeszkolenia będzie potwierdzony w formie pisemnej. W przypadku zwłoki w wykonaniu powyższych obowiązków Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości kwoty określonej w ust. 11 pkt 2 niniejszego paragrafu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 12 –

§5 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku wady (awarii) przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest do rozpoczęcia naprawy w terminie do 48 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia. Zgłoszenia Zamawiającego dotyczące wad (awarii) przedmiotu najmu będą załatwiane przez Wykonawcę poprzez usunięcie wady w terminie do 48 godzin od momentu przyjazdu serwisu lub poprzez dostarczenie przedmiotu najmu wolnego od wad w ciągu 5 dni roboczych od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie. Zgłoszenie następuje w sposób określony w § 4 ust. 2. Wykonawca będzie w miarę możliwości usuwał wady na miejscu. W przypadku braku takiej możliwości transport z pomieszczenia, w którym umieszczony będzie u Zamawiającego przedmiot najmu do miejsca usuwania wad i z powrotem zobowiązany jest zapewnić na swój koszt i ryzyko Wykonawca w ramach ceny najmu.”?

Uzasadnienie: Z uwagi na fakt sprowadzania analizatorów z zagranicy bezpośrednio od producenta oraz zaburzonego łańcucha dostaw spowodowanego konfliktem zbrojnym w Ukrainie i skomplikowane procedury celne Wykonawca prosi o wydłużenie terminu dostawy. Wskazany przez Zamawiającego termin jest niemożliwy do dotrzymania.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 13 –

Dotyczy Załącznika nr 2A do SWZ - SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ CENOWY – Lp. 1-5:

Czy Zamawiający dopuszcza podłoża umożliwiające posiew krwi oraz posiew innych płynów ustrojowych po dodaniu certyfikowanego suplementu, pochodzącego od Producenta oferowanych podłoży?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza podłoża umożliwiające posiew krwi oraz posiew innych płynów ustrojowych po dodaniu certyfikowanego suplementu, pochodzącego od Producenta oferowanych podłoży.

Pytanie nr 14 –

Dotyczy Załącznika nr 2A do SWZ - SZCZEGÓŁOWY FORMULARZ CENOWY – Lp. 8:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie suplementu, którego 1 opakowanie (będące minimalną i niepodzielną jednostką handlową), składa się z 6 fiolek? Tym samym oferta zawierać będzie 50 zestawów – opakowań, a zatem łącznie 300 szt. fiolek, pozwalających na suplementację 1000-1200 podłoży.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie suplementu, którego 1 opakowanie (będące minimalną i niepodzielną jednostką handlową), składa się z 6 fiolek? Tym samym oferta zawierać będzie 50 zestawów – opakowań, a zatem łącznie 300 szt. fiolek, pozwalających na suplementację 1000-1200 podłoży.

Pytanie nr 15 –

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – Lp. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza aparat używany, nie starszy niż 2018r.?

Uzasadnienie:

Zaoferowanie aparatu używanego, zamortyzowanego, lecz sprawdzonego przez autoryzowany serwis i w pełni sprawnego, pozwoli oferentowi na złożenie korzystniejszej dla Zamawiającego oferty cenowej. Koszty wytworzenia aparatów wzrastają z każdym rokiem, co w konsekwencji przekłada się bezpośrednio na wzrost ceny miesięcznej dzierżawy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza aparat wyprodukowany w następujących latach 2018, 2019, 2020, 2021, 2022.

Pytanie nr 16 –

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – Lp. 2a:

Czy Zamawiający dopuszcza aparat o charakterze modułowym, składający się z 2 jednostek tworzących 1 aparat o pojemności 400 miejsc inkubacyjno-pomiarowych?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza aparat o charakterze modułowym, składający się z 2 jednostek tworzących 1 aparat o pojemności 400 miejsc inkubacyjno-pomiarowych.

Pytanie nr 17 –

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – Lp. 13:

Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony w UPS umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii sieci energetycznej i przywrócenie jego pracy z zachowaniem wszystkich parametrów?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza analizator wyposażony w UPS umożliwiający bezpieczne zamknięcie systemu w momencie awarii sieci energetycznej i przywrócenie jego pracy z zachowaniem wszystkich parametrów



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 18 –

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – Lp. 20:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane oprogramowanie umożliwiała także zbieranie danych -wyników Pacjenta z innych urządzeń współpracujących, będących w ofercie Wykonawcy, m.in. systemu diagnostyki MALDI-TOFF, będącego jednocześnie własnością Zamawiającego?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane oprogramowanie umożliwiała także zbieranie danych -wyników Pacjenta z innych urządzeń współpracujących, będących w ofercie Wykonawcy, m.in. systemu diagnostyki MALDI-TOFF, będącego jednocześnie własnością Zamawiającego.

Pytanie nr 19 –

Dotyczy rozdz. III pkt 1.7.1 SWZ:

Zamawiający w punkcie A wymaga potwierdzenia parametrów określonych m.in. w Tabeli B pkt 7, jednak Tabela B zawiera tylko 6 punktów. W związku z tym uprzejmie prosimy o doprecyzowanie, potwierdzenia którego parametru z Tabeli B oprócz poz. 3 wymaga Zamawiający.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokona modyfikacji w zakresie wskazanego wymogu.

Pytanie nr 20 –

Dotyczy rozdz. III pkt 1.7.1 SWZ:

Prosimy o dopuszczenie możliwości potwierdzenia parametrów oświadczeniem autoryzowanego dystrybutora w przypadku, gdy nie jest możliwe potwierdzenie innym wymienionym w SWZ dokumentem.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający zdefiniował wymagania w SWZ w sposób następujący: „Aktualny dokument dotyczący oferowanego przedmiotu zamówienia (np. opisy techniczne, i/lub instrukcja i/lub wyciągi z instrukcji użytkownika i/lub inne dokumenty opisowe)”. Zamawiający oczekuje jednego z wymienionych w określonym katalogu dokumentów.

Pytanie nr 21 –

Dotyczy załącznik nr 1 „Przedmiot zamówienia” część A „Aparat do monitoringu posiewów krwi oraz płynów ustrojowych” parametr 2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch aparatów połączonych ze sobą kaskadowo otrzymując łącznie 480 miejsc?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dwóch aparatów połączonych ze sobą kaskadowo otrzymując łącznie 480 miejsc. Wówczas zaproponowane aparaty winny być wyprodukowane nie wcześniej niż 2018 r.

Pytanie nr 22 –

Dotyczy załącznik nr 1 „Przedmiot zamówienia” część B „Parametry graniczne dotyczące podłoży do aparatu do monitoringu posiewów krwi i płynów ustrojowych” parametr 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w wyżej wymienionym parametrze podłoży wzbogaconych inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23 –

Dotyczy załącznik nr 1 „Przedmiot zamówienia” część B „Parametry graniczne dotyczące podłoży do aparatu do monitoringu posiewów krwi i płynów ustrojowych” parametr 3.

Czy Zamawiający dopuści system, w którym minimalna objętość posiewowego materiału wynosi 1 ml?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25 –

Dotyczy załącznik nr 1 „Przedmiot zamówienia” część B „Parametry graniczne dotyczące podłoży do aparatu do monitoringu posiewów krwi i płynów ustrojowych” parametr 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży do hodowli drobnoustrojów beztlenowych wzbogaconych inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



ISO 9001
ISO 14001
ISO 45001
ISO 27001
HACCP

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 26 –

Dotyczy załącznik nr 1 „Przedmiot zamówienia” część B „Parametry graniczne dotyczące podłoż do aparatu do monitoringu posiewów krwi i płynów ustrojowych” parametr 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoż umożliwiających wzrost drożdżaków i grzybów, będących podłożami do hodowli drobnoustrojów tlenowych wzbogaconych, inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27 –

Dotyczy załącznik nr 2a „Szczegółowy formularz cenowy” tabela A, pozycja 1-3

Czy Zamawiający w wymienionych pozycjach wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoż wzbogaconych inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28 –

Dotyczy załącznik nr 2a „Szczegółowy formularz cenowy” tabela A, pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoż do hodowli drobnoustrojów beztlenowych wzbogaconych inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29 –

Dotyczy załącznik nr 2a „Szczegółowy formularz cenowy” tabela A, pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoż umożliwiających wzrost drożdżaków i grzybów, będących podłożami do hodowli drobnoustrojów tlenowych wzbogaconych, inaktywujących działanie antybiotyku?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zamawiający