



Grodzisk Mazowiecki 30.03.2017

SPS - V.262.1.6.136.2017

### Wg rozdzielnika

*Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu laboratoryjnego do Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim (Nr procedury SPSSZ/9/D/2017).*

1. dot. Pakiet 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ujednoczenie numeracji wierszy w pakiecie 4.

**Odpowiedź** : Prosimy o ujednoczenie numeracji wierszy we własnym zakresie .

2. dot. Pakiet 4 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie probówek typu falcon w opakowaniach po 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i spełniających pozostałe wymagania.

**Odpowiedź** : Tak.

3. dot. Pakiet 4 poz. 6

Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowanie handlowe zawiera 42 szt. pipet, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie zapotrzebowania. Uwzględnienie minimalnej ilości handlowej, zapobiegnie ewentualnym nieporozumieniom podczas realizacji umowy.

**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza 71 opakowań x 42 szt. w opakowaniu .

4. dot. Pakiet 4 poz. 14 (15)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wymaganej średnicy statywu, czy ma on być do probówek biochemicznych o średnicy 13mm?

**Odpowiedź** : Tak.

5. dot. Pakiet 4 poz. 15 (16)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie statywu plastikowego z PP, autoklawowalnego na próbówki o średnicy 16 mm, 50 miejscowy.

**Odpowiedź** : Nie.

6. dot. SIWZ rozdz. VI pkt.4a

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 3, 7-9 - końcówki, 10-15 ( 11-16) Pakietu nr 4 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w przypadku produktów niemedycznych złożenia stosownego oświadczenia, iż produkty te nie zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

**Odpowiedź** : Tak.

7. Pakiet nr 4 i 6. Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R ) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?  
**Odpowiedź** : Sterylizacja radiacyjna .
8. Pakiet 6 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wymazówki indywidualnie pakowane, 1op. a' 50szt w kartonie po 500szt? Proponowane mniejsze opakowanie nie wpływa w żaden sposób na użytkowanie produktu i dodatkowo chroni w trakcie transportu i podczas magazynowania.  
**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza.
9. Pakiet 6 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera informacji na ten temat.  
**Odpowiedź** : Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa.
10. Pakiet 6 poz. 3 i 4. Czy Zamawiający wymaga wraz z ofertą oraz w każdym opakowaniu ez, zgodnie z Dyrektywą [98/79/WE](#), certyfikatu kalibracji, potwierdzającego identyczność wymiarów wszystkich pętli?  
**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza .
11. dot. Pakiet 4 poz. 7. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do pipet w worku 0,5-20 ul typu eppendorf bezbarwnej.  
**Odpowiedź** : Tak.  
Pakiet 6
12. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści wymazówki pakowane po 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym?  
**Odpowiedź** : Nie .
13. Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu potwierdzającego możliwość przechowywania bakterii tlenowych, fakultatywnych bakterii beztlenowych, jak również bakterii beztlenowych w okresie do 72h, a w przypadku bakterii wybrednych do 24h?  
**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza .
14. Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga wymazówek w próbówce 13x165mm, co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?  
**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza .
15. Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga wymazówek z instrukcją pobrania oraz etykietą na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?  
**Odpowiedź** : Zamawiający dopuszcza .
16. Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga wymazówek sterylizowanych radiacyjnie?  
**Odpowiedź** : Tak.
17. Dotyczy pozycji 3 oraz 4 – Zamawiający w kolumnie „NAZWA” wymaga 20 sztuk ez w opakowaniu, z kolei w kolumnie „ILOŚĆ SZT. W OP.” wymaga 1000 szt. ez. Prosimy o wyjaśnienie.  
**Odpowiedź** : 50 torebek po 20 sztuk = 1 op.
18. Czy Zamawiający wymaga aby dla pozycji 3 oraz 4 wraz z ofertą przedłożyć dokument potwierdzający pojemność ez?  
**Odpowiedź** : Nie.
19. Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści próbówki wykonane z PS?  
**Odpowiedź** : Nie.
20. Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści próbówki wykonane z PS?  
**Odpowiedź** : Tak.

21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla próbek z poz. 6 dołożyć osobno etykiety do każdego zamówienia?

**Odpowiedź :** Nie.

22. Czy Zamawiający w poz. 5 oraz 6 dopuści inne wielkości opakowań z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym?

**Odpowiedź :** Nie.

Jednocześnie zamawiający informuje, że zostają zmienione terminy związane z przeprowadzeniem niniejszego postępowania :

Termin składania ofert 05.04.2017 godz. 10.00

Termin otwarcia ofert 05.04.2017 godz. 10.30

.....

**Podpis**