



L.dz.MZOZ/DZP/0005/18

Żory, dnia 2 stycznia 2018

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI (2)

**Dotyczy:** zapytania ofertowego nr 30/ZO/DZP/2017 o wartości poniżej 30 tys. euro  
na dostawę podłoży do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych  
wraz z dzierżawą aparatu

### Pytanie 1

**Dotyczy Załącznika nr 2 – Parametry aparatu – Podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych, poz. 24:** Możliwość zakupu niepełnych opakowań (zgodnie z zapotrzebowaniem)  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie pełnych opakowań (50 sztuk)?

Zgodnie z § 3 ust. 11 umowy każde opakowanie musi posiadać opis użytkowania w języku polskim, datę ważności, nazwę producenta, jednostkę miary, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych a brak powyższych będzie traktowany, jako wada towaru i spowoduje jego zwrot Wykonawcy.

Zapis o możliwości zakupu niepełnych opakowań pozostaje w sprzeczności z zapisami umowy, gdyż dostarczanie niepełnych opakowań jest niezgodne z ustawą o wyrobach medycznych, a żaden producent nie zagwarantuje spełnienia wymagań wskazanych w umowie dla pojedynczej butelki.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

### Pytanie 2

**Dotyczy Załącznika nr 3 – Formularz asortymentowo-cenowy – Podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych, poz. 1 pod tabelą:** W przypadku konieczności użycia suplementów wzbogacających do podłoży hodowlanych dla posiewów krwi poniżej 0,5 ml oraz posiewów materiałów klinicznych innych niż krew należy je osobno wycenić

Czy Zamawiający wymaga wyceny takiej ilości zalecanego suplementu, aby Zabezpieczył ciągłość terminu przydatności po otwarciu opakowania zbiorczego przez 36 miesięcy trwania umowy?

### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga wyceny takiej ilości zalecanego suplementu, aby zabezpieczył ciągłość terminu przydatności po otwarciu opakowania zbiorczego przez 36 miesięcy trwania umowy.

### Pytanie 3

**Dotyczy Załącznika nr 3 – Formularz asortymentowo-cenowy – Podłoża do posiewów krwi i płynów ustrojowych, poz. 1 pod tabelą:** W przypadku konieczności użycia suplementów wzbogacających do podłoży hodowlanych dla posiewów krwi poniżej 0,5 ml oraz posiewów materiałów klinicznych innych niż krew należy je osobno wycenić

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany suplement miał oznakowanie CE IVD zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Z poważaniem:

FREZES ZARZĄDU  
*Katarzyna Siemieniuc*  
mgr Katarzyna Siemieniuc