



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: awiecek@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/47/D/Nu/A/2017/134/2017

Limanowa dnia: 2017-08-03

Wszyscy zainteresowani !!!

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie IWZ nr 1**

Informujemy, iż w dniu 2017-08-04, 03, 02 wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym w trybie **przetarg nieograniczony** – procedura poniżej 30 000 € na:

Dostawy odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi, testów bakteriologicznych, testów lateksowych oraz testów paskowych i kasetowych ujęte w czterech zadaniach asortymentowych,

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie 1

(§4 ust. 4) 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?

Odpowiedź: W zależności od okoliczności konkretnego przypadku

Pytanie 2

(§4 ust.4) 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?

Odpowiedź: W zależności od okoliczności konkretnego przypadku

Pytanie 3

Czy Zamawiający zawrze w projekcie umowy ustęp dotyczący możliwości zmiany wynagrodzenia (dokonane w formie pisemnego aneksu), w przypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 142 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych, tj. zmiany:

- stawki od towarów i usług,
- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 4

(§6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 5

(§6 ust.2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 7

(§2 ust.5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw citowych (48h) i doda zapis "w dni robocze"?

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

Odpowiedź: Nie

Pytanie 8

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 zaofertowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź: Aneks wymaga zgody obu stron, zatem Zamawiający nie widzi podstaw do określenia kolejnego warunku

Pytanie 9

Dotyczy formularza ofertowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie w formularzu ofertowym tylko tych zadań na które wykonawca składa ofertę przetargową?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 10

Dotyczy projektu umowy § 2 ust 6

Wnoskujemy o dopisanie do wskazanego wyżej zapisu projektu umowy, zapisu dotyczącego oferowanych krwinek wzorcowych tj.: "Opakowania zbiorcze winny być opisane: ilość, data ważności, seria. Termin ważności odczynników min. 3 miesiące od daty dostawy, krwinek wzorcowych min 4 tygodnie od daty dostawy"

Termin ważności krwinek wzorcowych ze względu na specyfikę produktu wynosi około 4-5 tygodni od daty dostawy do zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 11

Dotyczy projektu umowy § 6 ust 2

Wnoskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu projektu umowy na: "Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% od wartości umowy pozostałej do realizacji w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca"

Jeśli dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii odczynników, to zastrzeżenie kary umownej naliczana od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej. Szkoda powstała w ten sposób wynika z tej nie dostarczonej konkretnej partii odczynników, nie dotyczy całości zobowiązania wykonawcy z tytułu zawartej umowy. Znaczenie relacji pomiędzy wysokością zastrzeżonej kary umownej, a ochroną interesu wierzyciela jest utrwalone w orzecznictwie Sądu Najwyższego, m.in. w tezie orzeczenia z dnia 20 czerwca 2008 r. sygn. IV CSK 49/2008 Sąd Najwyższy stwierdził wprost, iż: "W wypadku miarkowania kary umownej ze względu na jej rażące wygórowanie za zasadnicze kryterium oceny rażącego wygórowania należy uznać stosunek wysokości kary umownej do wysokości doznanej szkody przez wierzyciela"

W związku z powyższym naliczanie kar umownych od zrealizowanej części umowy (zdarzenie które miało miejsce, a nie jest zdarzeniem przyszłym) nie znajduje swoich podstaw prawnych, a jedynie stanowi podstawę do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 12

Dotyczy projektu umowy § 6

Wnoskujemy o umieszczenie w § 6 ust. 4 projektu umowy zapisu dotyczącego kar umownych dla Zamawiającego tj.: "Zamawiający jest obowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% od wartości umowy pozostałej do realizacji w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający"

Przedstawiony zapis umowy jest niedopuszczalny. Zamawiający bowiem nie przewidział dla siebie żadnych (poza odsetkami ustawowymi) negatywnych konsekwencji w przypadku nawet bardzo długotrwałego zalegania z płatnościami, jednocześnie zastrzegając bardzo wysoką karę umowną dla Wykonawcy w przypadku odstąpienia od przedmiotowej umowy, tylko dla siebie przewidział możliwość dochodzenia kary umownej w wysokości 10% wartości zamówienia. W tym wypadku Wykonawca usytuowany został na straconej pozycji, gdyż w umowie brak jest postanowienia pozwalającego Wykonawcy żądać od Zamawiającego kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie ustanawianie przez Zamawiającego w umowie wysokich kar umownych w stosunku do Wykonawcy (bez określenia takich samych kar dla siebie) uznać należy bezwzględnie za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 Pzp, które mogą być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Stanowisko powyższe znajduje pełne potwierdzenie m.in. wyroku Zespołu Arbitrów dnia 23 sierpnia 2007r. sygn. Akt UZP/ZO/0-1030/07. Zważyć bowiem należy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) ze swej istoty ma charakter wyłącznie odszkodowawczy i kompensacyjny, a nie zaś prewencyjny. Ustalenie przez Zamawiającego wygórowanych kar umownych dla tylko dla Wykonawców stanowi zatem bezspornie rażące naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w

konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 3531 K.C. w związku z art. 58 § 1 K.C.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 13

Dotyczy Zadania nr 1, poz. I. 1 i 2 - konserwowane krwinki wzorcowe

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania we wskazanych pozycjach asortymentowych konserwowanych krwinek wzorcowych stężonych o stężeniu powyżej 27%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

Dotyczy Zadania nr 1, poz. I. 3 - standaryzowane krwinki wzorcowe O Rh+ opłaszczone przeciwciałami anti-D

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania standaryzowanych krwinek wzorcowych O Rh+ opłaszczonych przeciwciałami anti-D w opakowaniach 1x4ml w ilości 24 opakowań przez okres trwania umowy

Zamawiający zgodnie z zapotrzebowaniem będzie zamawiał wskazane krwinki wzorcowe w ilości 24 opakowań w zestawach 2x2ml. W związku z powyższym zaoferowanie krwinek wzorcowych w opakowaniach 1x4ml, będzie tożsame z ilością mililitrów zamawianych wyspecyfikowanych krwinek. Opakowanie 1x4ml nie wpływa na jakość oferowanych krwinek wzorcowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

Dotyczy Zadania nr 1, poz. II. 7-11 i 13, poz. III. 1 - odczynniki monoklonalne i dolichotest

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynników monoklonalnych i dolichotestu we wskazanych pozycjach asortymentowych Zadania nr 1, w buteleczkach o pojemności 4 ml w ilości 2 opakowań (dolichotest w ilości 5 op.) przez okres trwania umowy.

Długi okres ważności wskazanych odczynników tj. powyżej 12 miesięcy oraz okres trwania umowy tj. 24 miesiące nie wpłynie na ich aktywność oraz swoistość, które zachowują wymagane parametry do końca okresu ważności odczynników. Zaoferowanie odczynników w opakowaniach 4ml nie wpłynie na jakość badań diagnostycznych wykonywanych przez laboratorium Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 16

Dotyczy Zadania nr 1, poz. II. 12 - odczynnik monoklonalny anti-Kell

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika monoklonalnego anti-Kell w buteleczkach o pojemności 5 ml w ilości 2 opakowań przez okres trwania umowy.

Długi okres ważności odczynnika tj. powyżej 12 miesięcy oraz okres trwania umowy tj. 24 miesiące nie wpłynie na jego aktywność oraz swoistość, który zachowuje wymagane parametry do końca okresu ważności odczynnika. Zaoferowanie odczynnika w opakowaniach 5ml nie wpłynie na jakość badań diagnostycznych wykonywanych przez laboratorium Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 17

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 2 - surowica antyglobulinowa poliwalentna płynna

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania surowicy antyglobulinowej poliwalentnej barwionej na kolor zielony?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 2 - surowica antyglobulinowa poliwalentna płynna

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania surowicy antyglobulinowej poliwalentnej płynnej w opakowaniach 5x10ml w ilości 5 opakowań przez okres trwania umowy.

Zamawiający zgodnie z zapotrzebowaniem będzie zamawiał surowicę antyglobulinową poliwalentną płynną w ilości 5 opakowań w op. 10x5ml. W związku z powyższym zaoferowanie surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w opakowaniach 5x10ml, będzie tożsame z ilością mililitrów zamawianych wyspecyfikowanego odczynnika. Opakowanie 5x10ml nie wpływa na jakość oferowanej surowicy antyglobulinowej poliwalentnej płynnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 19

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 3 - Liss

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika Liss w opakowaniach handlowych 20x100ml w ilości 2 opakowań przez okres trwania umowy

Zaoferowanie odczynnika Liss w opakowaniach handlowych 20x100ml nie wpłynie na jakość zaoferowanego odczynnika, a pozwoli Wykonawcy na przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty przetargowej (walor ekonomiczny)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 20

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 5 - standard anty-D

Czy wymagany standard anty-D ma wykrywać przeciwciała pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z IWZ

Pytanie 21

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 5 - standard anty-D

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D zachowującego swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 22

Dotyczy Zadania nr 1, poz. III. 6 - PBS

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika PBS w opakowaniach handlowych 4x5000ml w ilości 3 opakowań przez okres trwania umowy

Zaoferowanie odczynnika PBS w opakowaniach handlowych 4x5000ml nie wpłynie na jakość zaoferowanego odczynnika, a pozwoli Wykonawcy na przedstawienie korzystniejszej cenowo oferty przetargowej (walor ekonomiczny)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 23

Dotyczy Zadania nr 1, wymagania, pkt 2 - bezpłatne próbki

Wymaganie Zamawiającego:

"Zamawiający żąda dostarczenia bezpłatnych próbek z następujących pozycji odczynników: II 1-12, III 2 (min najmniejsze opakowanie) celem wykonania badań swoistości i aktywności odczynników oraz sprawdzenia czy dane dotyczące kontroli aktywności przedstawione przez producenta są zgodne z wynikami badań własnych i czy odpowiadają normom (normy aktywności, swoistości oraz normy minimalnego miana)"

W związku z przedstawionym wymaganiem, wnioskujemy o:

1. Określenie sposobu płatności za dostarczone próbki zgodnie z obowiązującym prawem

Zamawiający nie może zmuszać Wykonawcy do "darowania" czegokolwiek Zamawiającemu. Przybliżona wartość wymaganych próbek to kwota około 2 000 zł, w związku z powyższym "darowanie" próbek Zamawiającemu naraża na straty finansowe podanego rzędu Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie zapewnia odpłatności

2. Określenie sposobu zwrotu dostarczonych próbek do Zamawiającego w związku z użyciem wymaganych próbek odczynników, ich zwrócenie Wykonawcy, którego oferta nie została wybrana jako najkorzystniejsza na jego wniosek staje się niemożliwe, gdyż badanie próbek polega m.in. na otwarciu opakowań, a co za tym idzie na naruszeniu zawartości, co w efekcie czyni próbki bezwartościowymi

Odpowiedź: Zwrot próbek nie jest przewidziany

3. Odstąpienie od wymagania załączenia do oferty próbek jako niezgodnego z określonym w SIWZ kryterium oceny ofert.

Zamawiający, musi wybrać ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Kryteria co prawda mogą dotyczyć jakości, ale muszą one być one dokładnie określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Wymóg taki wprowadza art. 41 ust 9, ustawy Prawo zamówień publicznych, który wskazuje, że w dokumencie tym zamawiający musi zawrzeć opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert. W niniejszym postępowaniu przetargowym Zamawiający określił kryteria - cena 100%, dlatego żądanie próbek na pozostały asortyment jest bezzasadne i niezgodne z zapisami ustawy Pzp, bez określenia kryterium oceny - jakość dla odczynników (postanowienia dotyczące zapisów przetargu nieograniczonego).

Odpowiedź: Zamawiający ma prawo żądania próbek na wykazanie spełnienia warunków postępowania.

4. Podanie w jaki sposób Zamawiający będzie archiwizował dostarczone próbki i przez jaki okres czasu

Wykonawca zgodnie z obowiązującym prawem powinien mieć wgląd do archiwizowanych próbek po uprzednim ustaleniu terminu z Zamawiającym.

Odpowiedź: W wymaganych warunkach

5. Dlaczego Zamawiający wymaga załączenia do oferty próbek tylko w Pakiecie nr 1, a w pozostałych już nie, co jest niezgodne z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź: Wszyscy Wykonawcy zobowiązani są do dostarczenia bezpłatnych próbek do zad. 1

Pytanie 24

Dotyczy Zadania nr 1, wymagania, pkt 3 - opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie

Wnioskujemy o odstąpienie od wymagania opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie dla Zadania nr 1, gdyż jest to niezgodne ze stanowiskiem Ministerstwa Zdrowia (pismo w załączeniu), obwieszeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania,

wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi oraz wytycznymi IHiT w Warszawie zawartymi w aktualnie obowiązującej publikacji, wydanie III, 2014r.

Ponadto zgodnie ze stanowiskiem Dyrektora IHiT w Warszawie (pismo w załączeniu) Instytut nie wymaga aby laboratoria posiadały opinię Instytutu dla produkowanych w Unii Europejskiej odczynników do badań serologicznych, a umowa między Instytutem a PCBS nie ma zastosowania do producentów z UE, nie będących klientami PCBC

Odpowiedź: Brak opinii nie dyskwalifikuje Wykonawcy

Pytanie 25

Dotyczy Pakietu nr 1, wymagania, pkt. 6 - zamawiający wymaga dostarczenia wraz z pierwszą dostawą aktualnych kart charakterystyki

W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG, Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników wyspecyfikowanych w Zadaniu nr 1, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej wraz z pierwszą dostawą dostarczyć stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę w zadaniu nr 1 pozycji III 5 odczynnika Standard anty-D z terminem ważności 24 miesiące od daty produkcji a jeśli warunki przechowywania odczynnika są zgodne z instrukcją producenta, po otwarciu buteleczek z odczynnikiem, produkt ma być stabilny i zachowuje 100% czułości oraz 100% specyficzności do 12 miesięcy od czasu otwarcia buteleczki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 1 dopuści test o parametrach: Czułość i swoistość testu 100% (zarówno świeże próbki kału jak i mrożone). Test o czułości na poziomie 3, 9 NG/ml antygeny z kontrolą dodatnią w zestawie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28

Zadanie nr 2 – testy bakteriologiczne:

Czy w celu potwierdzenia zgodności oferowanego asortymentu z wymaganiami SIWZ w zakresie zadanie nr 2 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą metodyk/ulotek testów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga testu z maksymalnie 2 serie płukań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30

Czy w poz. 2 przez sformowanie „test płytkowy do równoczesnego wykonywania...” Zamawiający rozumie immunoenzymatyczny test kasetkowy, w którym próbkę dozjuje się do jednej studzienki?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 31

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga testu o wykrywalności toksyny A nie gorszej niż 0.7 ng/ml., toksyny B nie gorszej niż 0.2 ng/ml. i GDH nie gorszej niż 0.8 ng/ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 32

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga testu, w którym próbki można przechowywać przez 72 godz. w temp. lodówki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 33

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga testu, w którym czułość i swoistość zostały wyznaczone względem metody referencyjnej tj. hodowli bakteryjnej/tkankowej dla minimum 1000 pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga testu z kontrolą dodatnią i pipetkami do poboru ciekłego kału?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.


DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Limanowej
mgr Marcin Radzięta