

Oznaczenie postępowania 68/2013

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego zamieszczonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 04.12.2013 r. pod numerem 2013/S 235-407428 na dostawę odczynników w 10 pakietach dla potrzeb Laboratorium Bakteriologicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu w okresie 12 miesięcy.

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w wymaganym terminie tj. do dnia 17.12.2013 r. od czterech Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

Pytanie 1

Dotyczy umowy § 2 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych w § 2 ust. 2 i wydłuży termin dostawy do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego?

Pytanie 2

Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu w § 2 następującej treści: „Termin dostawy „cito” w ciągu 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.”

Pytanie 3

Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do projektu umowy zapisu: „Strony dopuszczają możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany stawki podatku VAT. W takim przypadku zmiana ceny nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT (bez konieczności podpisania aneksu) z zachowaniem ceny netto, która pozostaje bez zmian.”

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania szczepów wzorcowych z terminem ważności 7-8 miesięcy?

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 1% do 0,5% za dzień zwłoki?

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 dni roboczych do 5? Nie jest możliwe wyprodukowanie przedmiotu zamówienia i przeprowadzenie jego rzetelnej kontroli jakości w tak krótkim czasie.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 19 asortymentu niebędącego zarejestrowanym wyrobem medycznym? Przedmiot zamówienia nie jest przeznaczony do diagnostyki *in vitro*, w związku z tym nie istnieje obowiązek jego rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z art. 52 ustawy z dnia 20 maja 2010 r., o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.).

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 1: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby ostatni krążek znakowany był symbolem „X”?

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 1: Zgodnie z wytycznymi EUCAST na okrągłej płytce z podłożem o średnicy 90 mm nie może być położone więcej aniżeli 6 krążków z antybiotykiem. Również w zaleceniach CLSI jest jednoznaczne stwierdzenie, że krążki muszą być tak ułożone aby odległość między nimi (mierzone od środków krążków) nie była mniejsza aniżeli 24 mm. Ten podstawowy warunek prawidłowego pomiaru strefy zahamowania pomiaru nie może być spełniony przy nałożeniu dyspenserem 8-u krążków na płytkę z podłożem o średnicy 90 mm.

Pytanie: Czy zatem w oparciu o powyższe zamawiający zgodzi się na zaoferowanie dyspenserów 6-cio pozycyjnych jako zgodnych z obowiązującymi przepisami w miejsce dyspenserów 8-o pozycyjnych, których stosowanie do klinicznych celów diagnostycznych nie jest wskazane?

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 1: Czy Zamawiający wymaga, aby szczepy wzorcowe pochodziły z pierwszego pasaży? Za pierwszy pasaż uważa się pierwszą hodowlę uzyskaną z oryginalnego szczepu kontrolnego dostarczonego przez oficjalną kolekcję. Każdy przesiew szczepu kontrolnego stanowi ryzyko utraty jego właściwości, czyli cech, które decydują o jego referencyjności.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży zawierających krew z minimalnym terminem ważności 4-6 tyg., pozostałych – 6-8 tyg.?

Pytanie 12

Dotyczy Pakietu nr 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 34, 37, 39, 40, 41 i utworzy dla nich osobny pakiet? Zwiększy to konkurencyjność ofert oraz pozwoli na udział w postępowaniu większej liczbie Oferentów.

Pytanie 13

Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ofert tylko na wybrane pozycje w pakiecie? Zwiększy to konkurencyjność uzyskanych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybranie tej najkorzystniejszej cenowo.

Pytanie 14

Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły? Zgodnie z informacją producenta testy bibułowe zapewniają lepsze przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (bibuła, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalna dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Paski bibułowe nakłada się szybciej oraz lepiej i nie wymagają dodatkowego oprzyrządowania.

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły? Zgodnie z informacją producenta testy bibułowe zapewniają lepsze przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (bibuła, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalna dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Paski bibułowe nakłada się szybciej oraz lepiej i nie wymagają dodatkowego oprzyrządowania.

Pytanie 16

Dotyczy Pakietu nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 6, 8 i utworzy dla nich osobny pakiet?

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża zawierających krew z minimalnym terminem ważności 4-6 tyg., pozostałych – 6-8 tyg.?

Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na tematyczny pakietu (krążki diagnostyczne, testy i odczynniki)? Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej liczbie Oferentów oraz pozwoli Zamawiającemu na wybranie lepszej oferty.

Pytanie 19

Dotyczy Pakietu nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 18-20, 27 odczynników w probówkach?

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie we wzorze formularza oferty przetargowej zapisów dotyczących tylko tych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę?

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki /metodyki/ zostały załączone do oferty osobno w formie książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie, lub w wersji elektronicznej?

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych - dla pozycji które tego wymagają, zostały przekazane Zamawiającemu na płycie CD na etapie podpisywania umowy?

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:

Pakiet 2 i 6: - podłoża na płytkach z krwią - min. 4-5 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego? - podłoża na płytkach bez krwi - min. 5-8 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

- podłoża poz. 28- min 2-3 tygodnie od daty dostawy do Zamawiającego?

- testy lateksowe i pozostałe odczynniki min 4 - 7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Pakiet nr 4: minimum 7 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta

Pytanie 24

Czy w przypadku zaoferowania produktów znanych Zamawiającemu i dotychczas przez Niego stosowanych, oferent może poprzestać na podaniu w kolumnie J nazwy oraz numeru katalogowego (w celu właściwej identyfikacji asortymentu), bez dostarczania metodyki dla każdego produktu?

Pytanie 25

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek dostarczenia certyfikatów kontroli jakości w przypadku, gdy są one dostępne dla Zamawiającego na stronie Biblioteki Technicznej, do której Zamawiający ma ciągły, bezpłatny dostęp?

Pytanie 26

Czy w pakiecie 2 w pozycji 10 należy zaoferować podłoże do kontroli czystości środowiska sterylizowane iradiacyjnie pakowane w potrójną folię?

Pytanie 27

Czy podłoże oferowane w pakiecie 2 w pozycji 10 musi zawierać min 4 czynniki neutralizujące powszechne środki dezynfekujące (min: aldehydy i rodniki amonowe, rodniki czwartorzędowych zasad amonowych, heksachlorofen, rodniki rtęciowe, rodniki halogenowe i chlorheksydyne)?

Pytanie 28

Czy w pakiecie 2 w pozycji 41, podłoże do wykrywania Gardnerella, ma zawierać krew ludzką?

Pytanie 29

Prosimy o sprecyzowanie czy w pakiecie 6 pozycja 2 należy zaoferować testy z imipenemem czy meropenemem?

Pytanie 30

Czy w pakiecie 6 wszystkie oferowane paski do oznaczania wartości MIC muszą pochodzić od jednego producenta?

Pytanie 31

Czy w pakiecie 6 w pozycji 12 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika konfekcjonowanego po 250 sztuk w opakowaniu? Jeżeli tak, to czy oferent może dokonać odpowiedniej modyfikacji ilości opakowań, tak aby ilość oznaczeń była zgodna z pierwotnym zapotrzebowaniem Zamawiającego?

Pytanie 32

Czy w pakiecie 2 w pozycji 18 Mueller Hinton, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoża, którego jakość i przydatność do oznaczania lekowrażliwości potwierdzono w certyfikacie kontroli jakości dla następujących szczepów i antybiotyków: Escherichia coli A TCC® 25922 ; ampicylina, cefalotyna, gentamicyna, nitrofurantoina, trimetoprim, sulfametoksazol Pseudomonas aeruginosa A TCC® 27853 karbenicylina, tikarcylina, gentamicyna, tobramycyna Staphylococcus aureus A TCC® 25923 penicylina, oksacylina, wankomycyna, gentamicynatrimetoprim, sulfametoksozol, nitrofurantoina Enterococcus faecalis ATCC® 29212 nitrofurantoina?

Taki układ szczepów i antybiotyków pozwala w pełni potwierdzić przydatność podłoża do wykonywania oznaczeń lekowrażliwości niezależnie od stosowanych kryteriów EUCAST, CLSI czy innych.

Pytanie 33

Czy w pakiecie 2 w pozycji 19 Mueller Hinton z 5% dodatkiem krwi baraniej, oraz w pozycji 21 HTM Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoża, którego jakość i przydatność do oznaczania lekowrażliwości potwierdzono w certyfikacie kontroli jakości odpowiednimi szczepami wzorcowymi i antybiotykami umożliwiającymi ocenę tych podłoży? Oba podłoża nie są uwzględnione w zaleceniach przez EUCAST.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu 6 pozycji 13 - "Szybki test immunochromatograficzny do wykrywania wirusa RSV"? Test ten Zamawiający ujął już w pakiecie 5.

Pytanie 35

Czy w pakiecie 6 w pozycji 13 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego do wykrywania wirusa RSV konfekcjonowanego po 20 sztuk w opakowaniu?

Pytanie 36

Dotyczy pakietu 2, 4, 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/ odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (nie są objęte obowiązkiem posiadania deklaracji zgodności CE), nie podlegają rejestracji i polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów).

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby na fakturze umieszczone były następujące informacje: nazwa odczynnika, nazwa producenta, ilość, cena, wartość zamówienia, numer umowy? Data ważności odczynnika oraz numer serii znajduje się na każdym opakowaniu zbiorczym oraz bezpośrednio na jednostkowym produkcie lub jego etykiecie. ?

Pytanie 38

Dotyczy umowy §2 ust. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na następujące przekształcenie zapisu: „Wykonawca dostarczy odczynniki w terminiedni roboczych (maksymalnie 5 dni roboczych) licząc od daty złożenia zamówienia. W przypadku, gdy dostawa wypada w dniu wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie? *Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wyznaczenie realnego terminu przewidzianego w celu realizacji zamówień. Dwudniowy termin jest terminem zbyt krótkim, co z pewnością niekorzystnie wpłynie na należyte wykonywanie warunków umowy wynikających z jej treści.*

Pytanie 39

Dotyczy umowy §2 ust. 2: Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 4 dni roboczych?

Pytanie 40

Dotyczy umowy §2 ust. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie numeru umowy numerem zamówienia? *Uzasadnienie: System fakturowania Wykonawcy nie pozwala na umieszczanie numeru umowy na fakturze, zwłaszcza jeśli Zamawiającego i Wykonawcę będzie łączyło kilka umów, każda o innej numeracji. Wykonawca umieści na fakturze numer zamówienia, co bez wątpienia pozwoli Zamawiającemu na przyporządkowanie konkretnej dostawy do zlecenia w ramach danej umowy.*

Pytanie 41

Dotyczy umowy §4 ust. 3 tiret 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po kropce sformułowania w brzmieniu: „W szczególności w przypadku zmiany stawki podatku VAT, wówczas zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę. W razie zmiany stawki podatku VAT, po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń”?

Pytanie 42

Dotyczy umowy §4 ust. 5: Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 tiret 1 i ust. 4 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy. W przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT, a więc zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa tj. §4 ust. 3 tiret 2, powyższe nastąpi z mocy prawa i nie wymaga dla swej ważności formy pisemnej a w szczególności sporządzenia aneksu do umowy”?

Pytanie 43

Dotyczy umowy §6 ust. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego w sposób: „Z tytułu nieterminowych dostaw Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 1% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia.”?

Uzasadnienie: Kara winna być liczona od części nienależytej realizacji zamówienia. Jeśli np. Wykonawca dostarczy 9 z 10 opakowań w terminie, a z uwagi na chwilowy brak asortymentu w magazynie 1 opakowanie dostarczy z jednodniowym opóźnieniem, to kara umowna liczona od wartości całego zamówienia jest karą nieuzasadnioną. Prosimy, by kara ta była liczona od faktycznie dostarczonego towaru z opóźnieniem.

Pytanie 44

Dotyczy umowy §6 ust. 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na przekształcenie treści zapisu w następujący sposób: "Zamawiający zastrzega, że w przypadku opóźnienia w dostawie, przekraczającego 4 dni robocze przysługuje mu prawo zakupu towaru zastępczego u innego Dostawcy. O zamiarze zakupu Zamawiający zobowiązuje się powiadomić Wykonawcę najpóźniej na dzień przed planowaną transakcją. Różnicą w cenie zostanie obciążony Wykonawca.”?

Pytanie 45

Dotyczy umowy §7 ust. 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5%?

Pytanie 46

Dotyczy umowy §8 ust. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie postanowienia w związku z faktem, iż posiadany system fakturowania nie pozwala na umieszczenie wymaganej wzmianki. Już sam fakt występowania w umowie zapisów §8 ust. 1 i §8 ust. 2 jest dla Stron wiążący i obligujący je do przestrzegania wynikających z nich kryteriów. W związku z powyższym, prosimy jak w pytaniu.

Pytanie 47

Dotyczy umowy §8 ust. 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie zapisu?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie postanowienia w związku z faktem, iż posiadany system fakturowania nie pozwala na umieszczenie wymaganej wzmianki. Już sam fakt występowania w umowie zapisów §8 ust. 1 i §8 ust. 2 jest dla Stron wiążący i obligujący je do przestrzegania wynikających z nich kryteriów. W związku z powyższym, prosimy jak w pytaniu.

Pytanie 48

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 2 poz. 42, zamiast wyspecyfikowanego EDTA, gotowych krążków do identyfikacji MBL, wg załączonej instrukcji do krążków (instrukcja w Załączniku nr 1).

Zamawiający odpowiada

Ad. 1

Zamawiający nie zgadza się na wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych.

Ad. 2

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy poprzez wprowadzenie ww. zapisu w § 2.

Ad. 3

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Zgodnie z zapisem umowy (Załącznik nr 15 do SIWZ) §4 ust. 3 tiret drugi Zamawiający dopuszcza zmianę ceny brutto w przypadku zmiany ustawowej stawki VAT wynikającej z przepisów. § 4 ust. 3 tiret drugi mówi: „Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trwałe w trakcie jej obowiązywania pod warunkiem: - ilekroć następuje zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa”. § 4 ust. 5: „W przypadku udokumentowanych zmian, o których mowa w ust. 3 i 4 niniejszego paragrafu zostaną one uzgodnione i po zaakceptowaniu przez Zamawiającego wprowadzone aneksem do umowy”.

Ad. 4

Zamawiający nie zgadza się na zaoferowanie szczepów wzorcowych z terminem ważności 7-8 miesięcy. Minimalny termin ważności musi wynosić 12 miesięcy.

Ad. 5

Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kar umownych z 1% do 0,5% za dzień zwłoki.

Ad. 6

Zamawiający nie wyraża zgody. Termin dostawy pozostaje na 2 dni robocze.

Ad. 7

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 19 asortymentu niebędącego zarejestrowanym wyrobem medycznym.

Ad. 8

Zamawiający nie odstąpi od wymogu, aby ostatni krążek znakowany był symbolem „X”.

Ad. 9

Zamawiający nie zgadza się na zaoferowanie dyspenserów 6-cio pozycyjnych.

Ad. 10

Zamawiający nie wymaga.

Ad. 11

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 12

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 2 poz. 34, 37, 39, 40, 41 i nie utworzy dla nich osobnego pakietu.

Ad. 13

Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oferty tylko na wybrane pozycje. Oferta musi być złożona na wszystkie pozycje, jakie są zawarte w pakiecie.

Ad. 14

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły.

Ad. 15

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych z trwałej bibuły.

Ad. 16

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 6 poz. 6, 8 i nie utworzy dla nich osobnego pakietu.

Ad. 17

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 18

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 19

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 w poz. 18-20, 27 odczynników w probówkach.

Ad. 20

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 21

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 22

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 23

Zamawiający nie wyraża zgody na podane terminy ważności.

Ad. 24

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 25

Zamawiający nie uzna za spełniony zaproponowany warunek.

Ad. 26

Nie.

Ad. 27

Nie.

Ad. 28

Tak, w pakiecie nr 2 poz. 41 podłoże musi zawierać krew ludzką.

Ad. 29

W pakiecie nr 6 poz. 2 należy zaoferować MIC-TEST- MBL (Imipenem lub Meropenem).

Ad. 30

Tak, w pakiecie nr 6 wszystkie zaoferowane paski do oznaczania wartości MIC muszą pochodzić od jednego producenta.

Ad. 31

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 32

Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 33

Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 34

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 35

Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 36

Zamawiający nie wyraża zgody. Do wszystkich pakietów muszą zostać dołączone dokumenty dopuszczające obrotu i używania zgodnie z Ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z dn. 17.06.2010 r.)

Ad. 37

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 38

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 39

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 40

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Ad. 41

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 42

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 43

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 44

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 45

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 46

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 47

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 48

Zamawiający nie dopuszcza w Pakiecie nr 2 poz. 42 zaoferowanych krążków.