



**WOJEWÓDZKA STACJA
SANITARNO-EPIDEMIOLOGICZNA
W BYDGOSZCZY**

Nasz znak: EZP.272.2.2025
Egz. nr 1

Bydgoszcz, dnia 10 marca 2025 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ (2)
(odpowiedzi na pytania Wykonawców)

Wojewódzka Stacja Sanitarno–Epidemiologiczna w Bydgoszczy, ul. Kujawska 4, 85-031 Bydgoszcz, zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych informuje, że w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji na **dostawę odczynników do badań mikrobiologicznych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy**, wpłynęły pytania Wykonawców do treści specyfikacji warunków zamówienia (SWZ) o następującej treści:

Pytanie 1:

„Zapytanie dotyczące części nr 12

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę daty ważności zestawów zawierających kontrole paneli do diagnostyki układu pokarmowego do 8 miesięcy daty ważności zestawu?

Uzasadnienie:

Wszystkie zestawy zawierające kontrole posiadają 12-miesięczną datę ważności w chwili zwolnienia z produkcji. Ze względów logistycznych dostarczenie zestawów z 12-miesięczną datą ważności nie jest możliwe.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść Opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ w następujący sposób:

1) w części 12 poz. 4:

było:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
4.	Kontrola paneli do diagnostyki infekcji układu pokarmowego - bakterie	Zestaw zawierający 5 kontroli pozytywnych oraz kontrolę negatywną. Kontrola zawiera zawiesinę liofilizowanych bakterii lub ich DNA wzbogaconą lizatem komórek ludzkich. Kontrole przetestowane pod kątem obecności <i>Campylobacter</i> spp. (<i>C. jejuni</i>), <i>Clostridium difficile</i> (DNA), <i>Salmonella</i> spp. (<i>S. enteritidis</i>), Shiga enteroinvasive <i>E. coli</i> (EIEC), <i>Yersinia enterocolitica</i> and Shiga toxin-producing <i>E. coli</i> (STEC) O157. Data ważności - minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium	Op.	1

jest:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
4.	Kontrola paneli do diagnostyki infekcji układu pokarmowego - bakterie	Zestaw zawierający 5 kontroli pozytywnych oraz kontrolę negatywną. Kontrola zawiera zawiesinę liofilizowanych bakterii lub ich DNA wzbogaconą lizatem komórek ludzkich. Kontrole przetestowane pod kątem obecności <i>Campylobacter</i> spp. (<i>C. jejuni</i>), <i>Clostridium difficile</i> (DNA), <i>Salmonella</i> spp. (<i>S. enteritidis</i>), <i>Shiga</i> enteroinvasive <i>E. coli</i> (EIEC), <i>Yersinia enterocolitica</i> and <i>Shiga</i> toxin-producing <i>E. coli</i> (STEC) O157. Data ważności - minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium	Op.	1

1) w części 12 poz. 5:

było:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
5.	Kontrola paneli do diagnostyki infekcji układu pokarmowego - wirusy	Zestaw zawierający 5 kontroli pozytywnych oraz kontrolę negatywną. Kontrola zawiera liofilizowane zawiesiny kału od pacjentów z odpowiednimi infekcjami. Kontrole przetestowane pod kątem obecności adenowirusa, norowirusa, astrowirusa, sapowirusa oraz rotawirusa. Data ważności - minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium	Op.	1

jest:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
5.	Kontrola paneli do diagnostyki infekcji układu pokarmowego - wirusy	Zestaw zawierający 5 kontroli pozytywnych oraz kontrolę negatywną. Kontrola zawiera liofilizowane zawiesiny kału od pacjentów z odpowiednimi infekcjami. Kontrole przetestowane pod kątem obecności adenowirusa, norowirusa, astrowirusa, sapowirusa oraz rotawirusa. Data ważności - minimum 8 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium	Op.	1

Pytanie 2:

„Część nr 15:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 zaoferowanie testu z min. 9 miesięcznym terminem ważności?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść Opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ w następujący sposób:

1) w części 15 poz. 1:

było:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
1.	Test immunoenzymatyczny do wykrywania antygenów Giardia intestinalis i Cryptosporidium spp.	Op. 25 testów. Test membranowy, Metoda immunoenzymatyczna, Czulość testu 133 cyst/test. Data ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Transport w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury 2-8°C. Certyfikat jakości produktu.	Op.	1

jest:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
1.	Test immunoenzymatyczny do wykrywania antygenów Giardia intestinalis i Cryptosporidium spp.	Op. 25 testów. Test membranowy, Metoda immunoenzymatyczna, Czulość testu 133 cyst/test. Data ważności min. 9 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Transport w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury 2-8°C. Certyfikat jakości produktu.	Op.	1

Pytanie 3:

„Część nr 15:

Czy Zamawiający w pozycji 1 odstąpi od wymogu „transport w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury 2-8°C” i dopuści możliwość transportu testów w opakowaniu styropianowym + chłodziak jeżeli będzie to konieczne przy wysokich temperaturach?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i odstępuje od konieczności transportu produktów wymienionych w części 15 zamówienia w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury od 2 do 8°C na rzecz transportu w opakowaniu styropianowym wraz z chłodziakiem jeżeli będzie to konieczne przy wysokich temperaturach.

Pytanie 4:

„Dotyczy: Część 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu transportu w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury 2-8 st. C? Z posiadanego doświadczenia wynika, iż surowice przechowywane przez krótki okres czasu w temperaturach innych niż podawanych na etykiecie zachowują wszystkie swoje parametry. W związku z czym, Wykonawca zapewnia, iż warunki w jakich odbywa się transport surowic nie zmienia parametrów produktu. Zgodnie z umową z firmą kurierską, transport towarów odbywa się zazwyczaj w przeciągu 24h. W okresie letnim przy temperaturach sięgających powyżej 25°C produkty zabezpieczane są warstwą styropianu oraz wkładami chłodzącymi, a w okresie zimowym w okresie niskich temperatur produkty zabezpieczane są warstwą styropianu.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i odstępuje od konieczności transportu produktów wymienionych w części 2 zamówienia w warunkach zapewniających utrzymanie temperatury od 2 do 8°C na rzecz transportu w warunkach zapewniających zachowanie wszystkich parametrów przedmiotu zamówienia.

Pytanie 5:

„Dotyczy: Część 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1, 3, 6-8, 11, 13, 17, 18, 20-29, 31, surowic w opakowaniach 1 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?”

Odpowiedź:

Opis przedmiotu zamówienia, stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w pkt 3 „Wymagania względem oferty (dla każdego oferowanego produktu)” przewiduje „złożenie oferty zawierającej produkty zgodne jakościowo, ale w opakowaniu o innej pojemności, objętości lub ilości, jeśli łączna ilość produktu rozumiana przez iloraz wielkości opakowania z opisu produktu i ilości opakowań jest równa jak w specyfikacji”. W związku z czym Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę surowic w opakowaniach o pojemności 1 ml dla pozycji 1, 3, 6-8, 11, 13, 17, 18, 20-29, 31 w części 2 zamówienia przy założeniu, że łączna ilość produktu będzie zgodna z ilością wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 6:

„Dotyczy: Część 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 33 surowicy Anti-Salmonella O:6₁?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza zaoferowanie w części 2 pozycji 33 zamówienia Surowicy Salmonella dla antygeny O:6₁.

Pytanie 7:

„Dotyczy: Część 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ampułkowego wskaźnika biologicznego STERIL CONTROL GST E6 ampoules o numerze katalogowym 91050 o parametrach zgodnych z załączoną specyfikacją (załącznik nr 1 do pytań), który w opakowaniu zawiera 50 sztuk i tym samym zaoferowanie dwóch takich opakowań?”

Odpowiedź:

Opis przedmiotu zamówienia, stanowiący załącznik nr 2 do SWZ w pkt 3 „Wymagania względem oferty (dla każdego oferowanego produktu)” przewiduje „złożenie oferty zawierającej produkty zgodne jakościowo, ale w opakowaniu o innej pojemności, objętości lub ilości, jeśli łączna ilość produktu rozumiana przez iloraz wielkości opakowania z opisu produktu i ilości opakowań jest równa jak w specyfikacji”. W związku z czym Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę produktu zgodnego z załączoną specyfikacją (załącznik nr 1 do niniejszego pisma) w dwóch opakowaniach zawierających po 50 sztuk testów.

Pytanie 8:

„Dotyczy części 14 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w poz. 1 oraz 2 z minimalnym terminem ważności wynoszącym 8 miesięcy?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść Opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ w następujący sposób:

2) w części 14 poz. 1:

było:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
1.	Test immunoenzymatyczny do jakościowego wykrywania antygenu norowirusów z genogrup I i II w kale	Op. 96 testów. Test immunoenzymatyczny 3 generacji. Opakowanie zawiera mikroplótkę. Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Test powinien być kompatybilny z metodyką wprowadzoną na czytniku mikroplótek będącym na stanie zamawiającego (model Ledetect 96, rok prod. 2021, producent: Dynamica GmbH). Certyfikat	Op.	1

jest:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
1.	Test immunoenzymatyczny do jakościowego wykrywania antygenu norowirusów z genogrup I i II w kale	Op. 96 testów. Test immunoenzymatyczny 3 generacji. Opakowanie zawiera mikroplótkę. Termin ważności min. 8 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Test powinien być kompatybilny z metodyką wprowadzoną na czytniku mikroplótek będącym na stanie zamawiającego (model Ledetect 96, rok prod. 2021, producent: Dynamica GmbH). Certyfikat	Op.	1

3) w części 14 poz. 2:

było:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
2.	Test immunochromatograficzny kasetkowy do jakościowego wykrywania antygenu rotawirusów i adenowirusów w kale	Op. 20 testów. Termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Certyfikat.	Op.	3

jest:

L.p.	Nazwa	Opis	J.m.	Ilość
2.	Test immunochromatograficzny kasetkowy do jakościowego wykrywania antygenu rotawirusów i adenowirusów w kale	Op. 20 testów. Termin ważności min. 8 miesięcy od daty dostarczenia do laboratorium. Certyfikat.	Op.	3

Pytanie 9:

„Dotyczy części 14 – jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w poz. 1 oraz 2 z minimalnym terminem ważności wynoszącym 10 miesięcy?”

Odpowiedź:

Nie dotyczy, z uwagi na wyrażenie zgody przez Zamawiającego w pytaniu 8.

Z upoważnienia
Dyrektora Wojewódzkiej
Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Bydgoszczy
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomiczno-Administracyjnych
(*podpis nieczytelny*)
Sylvia DERDA

Załączniki:

Załącznik nr 1 Specyfikacja testu biologicznego do kontroli sterylizacji parowej.

Wyk. w 1 egz.

Otrzymują:

1. <https://platformazakupowa.pl/>
2. a/a