

**Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii
Powstańców Wielkopolskich 10
85-090 Bydgoszcz**

Pismo: WIWa.272.3.3.2020

Bydgoszcz, dnia 27 lutego 2020 r.

ODPOWIEDŹ

na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w dniach od 25 do 26.02.2020 r. do Zamawiającego wpłynęły prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie **przetarg nieograniczony** na:

Kultury mikrobiologiczne II

Treść wspomnianych próśb jest następująca :

Pytania Wykonawcy nr 1:

Dotyczy Zadania: Diagnostyka mikrobiologiczna

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 podłoża o poniższym składzie?

Skład w g/l wody destylowanej:

Kwaśny hydrolizat kazeiny	17,5 g
Skrobia kukurydziana	1,5 g
Ekstrakt wołowy	2,0 g
Agar	17,0 g
stężenie jonów Mg ⁺⁺	20-35 mg/l
stężenie jonów Ca ⁺⁺	45-75 mg/l
pH: 7,3 ± 0,1 w temperaturze 25°C.	

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie podłoża o przedstawionym składzie.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 podłoża o poniższym składzie?

Skład w g/l wody destylowanej:

Enzymatyczny hydrolizat sojowy	4,5 g
Chlorek sodu	7,2 g
Diwodorofosforan (V) potasu	1,26 g
Wodorofosforan (V) dipotasu	0,18 g
Zieleń malachitowa	0,036 g
Chlorek magnezu bezwodny	13,4 g
pH: 5,2 ± 0,2 w temperaturze 25°C.	

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoża o przedstawionym składzie.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 7 testu zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu zgodnie z załączoną metodyką.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1-6 podłoży suchych z terminem ważności 36 miesięcy od daty produkcji i minimum 24 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na skrócony termin ważności dla podłoży suchych.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 8-9 podłoży na płytkach odciskowych z terminem ważności 3 miesiące od daty produkcji i minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany termin ważności dla podłoży na płytkach odciskowych.

Dotyczy: Wzór umowy (załącznik nr 5)

1. (§2, ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączanie faktury do każdorazowej dostawy wraz z towarem?

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzoru Umowy w powyższym zakresie. Zamawiający informuje, iż Wykonawca może załączyć kserokopię oryginału.

Zamawiający zgodnie z zapisem wzoru umowy zawartym w § 2 ust. 6 informuje, iż „Wykonawca zapewnia dołączenie do dostawy kopii faktury, bądź innego dokumentu określającego co najmniej numer zamówienia, ilość i nazwę towaru”.

Pytania Wykonawcy nr II

Zadanie: Diagnostyka mikrobiologiczna

Pyt. 1. Aktualnie dostępne serie podłoży wymienionych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia są ważne do poniższych terminów. Czy Zamawiający zgadza się na wymienione terminy ważności?

poz. 1: 30.09.2020

poz. 2: 25.10.2024

poz. 3: 05.06.2021

poz. 4: 11.02.2024

poz. 5: 19.09.2024

poz. 6: 24.09.2024

poz. 7: 31.10.2020

poz. 8: 21.08.2020

poz. 9: 11.08.2020

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane terminy ważności pożywek.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

a/a
WK

Kujawsko-Pomorski
Wojewódzki Lekarz Weterynarii
Jerzy Dymek

PASKI DO WYKRYWANIA OKSYDAZY MICROGEN

MID-61 g Test paskowy do szybkiego wykrywania enzymu oksydazy cytochromowej u bakterii.

ZAWARTOŚĆ

50 pasków Oxidase Detection Strips

ZASTOSOWANIE

Paski na oksydazę są stosowane w celu identyfikacji szczepów bakteryjnych na podstawie wykrywania obecności enzymu oksydazy cytochromowej u bakterii izolowanych na podłożach stałych. Paski są przeznaczone jedynie do użytku profesjonalnego.

ZASADA DZIAŁANIA TESTU

Pewne grupy bakterii zawierają cytochrom c i enzym oksydazę cytochromową jako część ich łańcucha oddechowego. Test na oksydazę składa się z pasków papierowych impregnowanych N,N,N',N'-tetrametylo-1,4-fenylendwuaminą. Oksydaza cytochromowa utlenia cytochrom c, który z kolei utlenia odczynnik dający ciemnoniebieski/fioletowy produkt.

SKŁAD

Paski bibułowe nasączone N,N,N',N'-tetrametylo-1,4-fenylendwuaminą w odpowiednim stężeniu.

PRZECHOWYWANIE I TERMIN WAŻNOŚCI

Przechowywać w temp. 2 - 8°C w dostarczonych pojemnikach do daty ważności podanej na etykiecie na opakowaniu. Pozwolić na osiągnięcie temperatury pokojowej przed otwarciem.

ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

Tylko do diagnostyki *in vitro*. Stosować zatwierdzone środki ostrożności w stosunku do materiału szkodliwego biologicznie oraz techniki aseptyczne. Test może używać jedynie odpowiednio przeszkolony i wykwalifikowany personel laboratoryjny. Sterylizować wszystkie odpady szkodliwe biologicznie przed wyrzuceniem, zgodnie z formularzem Product Safety Data.

1. Paski powinny być użyte zgodnie z niniejszą instrukcją obsługi.
2. Nie używać po upływie terminu ważności znajdującego się na etykiecie produktu.
3. Paski nie powinny być narażone na działanie wilgoci w trakcie przechowywania.
4. Opakowanie powinno być zawsze szczelnie zamknięte.
5. Nie stosować ez z chromonikieliny do przenoszenia koloni z podłoża – chromonikielina zawiera żelazo, które może katalizować reakcję utleniania.

WYKONANIE TESTU I INTERPRETACJA WYNIKÓW

1. Delikatnie dotknąć testowaną kolonię za pomocą paska, uważając aby nie dotknąć bądź przenieść podłoża.
2. Alternatywnie można przenieść testowaną kolonię na pasek za pomocą szklanej bagietki bądź plastikowej jednorazowej ezy. Rozprowadzić kolonię na powierzchni paska.
3. Obserwować pasek do 15 sekund.
4. Pojawienie się koloru niebieskiego/fioletowego wskazuje na wynik dodatni.
5. Po użyciu, zanurzyć pasek w środku dezynfekcyjnym.

KONTROLA JAKOŚCI

Sprawdzić, czy nie ma oznak uszkodzenia opakowania. Kontrolę jakości należy przeprowadzić z co najmniej jednym szczepem wykazującym reakcję dodatnią i co najmniej jednym szczepem wykazującym reakcję ujemną, które należy nanieść na odpowiednie powierzchnie paska. Nie używać testu, jeżeli reakcje dla szczepów kontrolnych będą nieprawidłowe. W poniższej tabelce umieszczono szczepy kontrolne, które użytkownik może łatwo zdobyć.

Szczep wzorcowy	Wynik
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Dodatni
<i>Neisseria gonorrhoeae</i> ATCC 49226	Dodatni
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 9144	Ujemny
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	Ujemny

OGRANICZENIA TESTU

Zaleca się wykonanie testów biochemicznych i/lub serologicznych z czystej hodowli w celu potwierdzenia identyfikacji.

Drobnoustoje, które wytwarzają kwas fermentując węglowodany, np. rosnące na agarze MacConkeya, powinno się przesiać przed badaniem na inne podłoże.

Kolonie pobrane z podłoża zawierającego azotany mogą dawać niewiarygodne wyniki.

Podłoża zawierające wysokie stężenie krwi mogą dawać fałszywie dodatnie wyniki.