

Do wszystkich zainteresowanych

**DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA DOSTAWY
ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ Z ZAKRESU IMMUNOLOGII TRANSFUZJOLOGICZNEJ ORAZ Z
ZAKRESU SEROLOGII GRUP KRWI**

numer sprawy: WSzSL/DZ-72/18

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2015.2164 ze zm), wyjaśniam co następuje:

Dotyczy Pakietu 2 poz. 7

Pytanie 1 - Czy Zamawiający wymaga aby odczynnik standard anty-D z pozycji Nr 7 nawet po otwarciu nadawał się do użycia do daty określonej na etykiecie?

Odpowiedź na zapytanie: TAK, Zamawiający wymaga aby odczynnik standard anty-D z pozycji Nr 7 nawet po otwarciu nadawał się do użycia do daty określonej na etykiecie.

Dotyczy Pakietu 2 poz. 8

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wymaga aby surowica była barwiona zgodnie ze standardami międzynarodowymi na zielonkawy kolor?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż nie wymaga ale dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 2 poz. 13

Pytanie 3 - Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie krwinek opłaszczonych w pojemnościach 5 ml w ilości 4 sztuk?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie krwinek opłaszczonych w pojemnościach 5 ml pod warunkiem zaoferowania ilości 9 sztuk.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Pakietu 2 poz. 11,12

Pytanie 4 - Czy można zaoferować krwinki w pojemnościach 3x5 ml?

Odpowiedź na zapytanie: TAK Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie w poz.11, 12 krwinek w pojemnościach 3x5 ml pod warunkiem zaoferowania 72 zestawów.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Pakietu 2 poz. 11

Pytanie 5- Czy w pozycji 11 można zaoferować krwinki gotowe do użycia ?

Odpowiedź na zapytanie: Tak, Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę .

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Pakietu 2

Pytanie 6 -Czy dostawy krwinek mogą odbywać się zgodnie z harmonogramem dostaw z uwagi na krótki termin ważności oraz produkcje uzależnioną od poboru krwi od dawców?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę aby dostawy krwinek mogły odbywać się zgodnie z harmonogramem dostaw i zamówieniami składanymi przez Zamawiającego.

Dotyczy Pakietu 1

Pytanie 7- Czy ze względu na specyfikę asortymentową, cykl produkcyjny oraz szczególne warunki transportu wymaganych produktów (m. in. transport kart w pozycji pionowej), Zamawiający wyrazi zgodę aby dostawy całego asortymentu w zakresie pakietu nr 1 odbywały się zgodnie z załączonym do oferty/dostarczonym raz w roku harmonogramem dostaw, a kryterium oceny ofert „Termin wykonywania dostaw” będzie w zakresie pakietu nr 1 dotyczył dostaw pilnych „na cito”?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na dostawy całego asortymentu w zakresie

Pakietu nr 1 zgodnie z harmonogramem dostaw składanym Zamawiającemu wg zapisów §2 ust. 1 umowy oraz zamówieniami składanymi przez Zamawiającego. W związku z tym faktem zmianie ulega sposób oceny ofert w kryterium „Termin wykonywania dostaw” - oceniany będzie termin wykonywania dostaw pilnych (zmiana zapisów Rozdziału XIV w zakresie dotyczącym przedmiotowej kwestii)

Pytanie 8- Prosimy o wyjaśnienie, które z badań BTA wymaga Zamawiający w poz. 15 opisu przedmiotu zamówienia (Tabela A) „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA, 72 badania”:

czy „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA w zakresie anty-IgA, anty-IgG, anty-IgM, anty-C3c, anty-C3d na jednej karcie oraz w PTA. Karta wypełniona odczynnikami”, o której mowa w poz. 6 Tabeli B, czy „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA (IgG-C3d-ctl-IgG-C3d-ctl) na jednej karcie. Karta wypełniona odczynnikami”, o której mowa w poz. 7 Tabeli B) czy może obu i w jakich ilościach?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż w poz. 15 opisu przedmiotu zamówienia (Tabela A) „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA, 72 badania” wymaga obu badań tj „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA w zakresie anty-IgA, anty-IgG, anty-IgM, anty-C3c, anty-C3d na jednej karcie oraz w PTA. Karta wypełniona odczynnikami”, o której mowa w poz. 6 Tabeli B i „Wykonanie bezpośredniego testu antyglobulinowego BTA (IgG-C3d-ctl-IgG-C3d-ctl) na jednej karcie. Karta wypełniona odczynnikami”, o której mowa w poz. 7 Tabeli B,) w ilościach równych tzn po 36.

Pytanie 9- Czy Zamawiający dopuści, zgodnie z obowiązującymi przepisami, w przypadku potwierdzenia grupy krwi noworodka (II seria) odczynniki anty-A i anty-B z tych samych klonów, ale różnych serii oraz odczynnik anty-D z innych klonów niż w badaniu właściwym grupy krwi noworodka (I seria)?

Odpowiedź na zapytanie: TAK, Zamawiający informuje, iż dopuści, zgodnie z obowiązującymi przepisami, w przypadku potwierdzenia grupy krwi noworodka (II seria) odczynniki anty-A i anty-B z tych samych klonów, ale różnych serii oraz odczynnik anty-D z innych klonów niż w badaniu właściwym grupy krwi noworodka (I seria). Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Pakietu 1

Pytanie 10- Czy w miejsce wymaganych 2 pipet elektronicznych, Zamawiający dopuści zaoferowanie 2 pipet automatycznych multidozujących dedykowanych do oferowanego systemu?

Odpowiedź na zapytanie: TAK, Zamawiający informuje, iż dopuści zaoferowanie 2 pipet automatycznych multidozujących dedykowanych do oferowanego systemu.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanym Pakiecie wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Pakietu 1

Pytanie 11- Czy ze względu na informację, o której mowa w pkt 3 Tabeli C „Zamawiający wymaga aby celem zapewnienia kompatybilności wykonywanych badań wszystkie mikrokarty, odczynniki krwinkowe oraz sprzęt do wykonywania badań pochodziły od jednego wytwórcy. Wymóg, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie dotyczy sprzętu komputerowego, kontroli międzynarodowej i płynów eksploatacyjnych do analizatora.” prosimy o wyjaśnienie czy w Tabeli B – Materiały zużywalne, Zamawiający wymaga zaoferowania oraz dokonania wyceny kontroli międzynarodowej w ilości 4x na rok (raz na kwartał)?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający odsyła do zapisów § 2 pkt 8 projektu umowy.

Uwaga:

1. Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Zmiany związane z pozytywnie udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzone w wyniku własnej inicjatywy Zamawiającego - niesiono czcionką koloru zielonego.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

mgr Krystyna Barcik