

Dz.Z./2215/ 18/ 57/2008

WYKONAWCY

Dotyczy: przetarg nieograniczony znak: IHiT/P/18/08 na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych do oznaczania grup krwi; odczynników i materiałów zużywalnych do aparatów: Sysmex K-4500, ACT Diff, Paragon, ARRAY 360, FACS Canto, FACS Calibur, BIO-VUE system, Fotometru Low Hb Hemocue, Vitek 2 Compact 30 oraz materiałów zużywalnych do glukometrów Accu Check Active,

W odpowiedzi na zapytania Wykonawców do SIWZ, Instytut Hematologii i Transfuzjologii informuje:

Pytanie 1

Dotyczy zadania 5:

- *Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 5 pozycji 2?
Uzasadnienie: Zestaw do kwaśnej elucji nie podlega Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 r i nie klasyfikuje się do kodu CPV 24.49.62.00-9 jak pozycja 1 (zestaw krwinek) tylko do CPV 24.49.65.00-2. Zatem nieprawidłowo opisano przedmiot zamówienia w pakiecie nr 5 łącząc dwa różne odczynniki o innej klasyfikacji towarowej PKWiU i CPV.*

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 2 z zadania nr 5 do zadania nr 5a /aktualny załącznik do zadań 5 i 5a w załączeniu/

Pytanie nr 2

- *Czy Zamawiający wymaga by zaoferowany panel krwinkowy (poz. 1) był gotowy do użycia?*

Odp. Zamawiający nie wymaga by zaoferowany panel był gotowy do użycia.

Pytanie nr 3

- *Czy Zamawiający wymaga by zaoferowany panel krwinkowy był przeznaczony do identyfikacji przeciwciał w pośrednim teście antyglobulinowym oraz w teście enzymatycznym?*

Odp. Zamawiający wymaga by zaoferowany panel krwinkowy był przeznaczony do identyfikacji przeciwciał jedynie w pośrednim teście antyglobulinowym.

Pytanie nr 4

- *Czy panel krwinkowy do testu enzymatycznego powinien składać się z krwinek papainowanych, bromelinowanych czy ficynowanych?*

Odp. Zamawiający wymaga zestawu krwinek nieenzymowanych.

Pytanie nr 5

Dotyczy zadania 7:

- *Ze względu na fakt użycia przez Zamawiającego w opisie – tabela poz. 1-7 – nazw własnych (zastrzeżonych znakiem patentowym producenta aparatu tj. Sysmex Corporation) prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza składanie ofert na odczynniki i krew kontrolną dedykowaną do analizatora Sysmex K-4500 a będących odczynnikami równoważnymi tzn. spełniającymi wszystkie wymagania jakościowo-użytkowe oraz wymogi formalno-prawne stawiane produktom do diagnostyki in-vitro?*

Pragniemy wyjaśnić, że podawanie nazw przedmiotu postępowania w sposób wskazujący jednoznacznie na określonego oferenta jest sprzeczne z zapisami ustawy Prawo Zamówień

Publicznych i w sposób jednoznaczny ogranicza równe traktowanie wszystkich oferentów. Nadmieniamy, że w zadaniu nr 8 dotyczącym analogicznej grupy towarowej, tj. odczynniki hematologiczne do analizatora ACT Diff Zamawiający użył określenia: „jak w katalogu Beckman Coulter lub równoważne” wypełniając tym samym intencje ustawodawcy w aspekcie prawidłowego opisu przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w zadaniu 7. Do potwierdzenia równoważności oferty konieczne jest dołączenie do oferty protokołu walidacyjnego, porównującego wyniki badań wykonanych przy zastosowaniu oryginalnych odczynników oraz odczynników oferowanych.

Pytanie nr 6

Dotyczy zadania 7:

- Czy w poz. 5-7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie materiału kontrolnego w objętości 2,5 ml zamiast 1,5 ml z przeliczeniem ich całkowitej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu 7 poz. 5-7 materiału kontrolnego w objętości 2,5 ml przy zachowaniu tej samej ilości zestawów, tj. 15 x 2,5 ml materiału (5 dostaw po 3 zestawy /do dwóch analizatorów/)

Pytanie nr 7

Dotyczy zadania 8:

- Czy w poz. 1 zamiast zestawu odczynnikowego 15L + 0,3L Zamawiający dopuszcza zestaw o objętościach 15L + 0,5L?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu 8 zestawu odczynnikowego w objętości 15L + 0,5 L.

Pytanie nr 8

Dotyczy zadania 11 poz. 3, 4, 5, 12 i 17:

- Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie odczynników i materiałów zużywalnych w wyżej wymienionych pozycjach o minimalnym okresie przydatności do stosowania krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy. Prośbę swą motywujemy tym, że w związku z właściwościami fizykochemicznymi tych produktów i posiadanymi certyfikatami producent gwarantuje termin ważności krótszy niż 12 miesięcy.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników i materiałów zużywalnych o krótszym niż 12 miesięcy okresie przydatności do stosowania. W związku z powyższym termin gwarancji/ważności dla zadania nr 11 nie może być krótszy niż 2/3 okresu deklarowanego przez producenta, licząc od daty dostawy.

Pytanie nr 9

Dotyczy zadania 14:

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników z następującymi terminami ważności: poz. 1 – minimum 3 miesiące; poz. 2-8 minimum 7 miesięcy zgodnie z zaleceniami producenta? /Uzasadnienie: ze względu na skład, system produkcji i komponenty nie można określić terminu ważności na proponowany w SIWZ/

odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników o krótszym niż 12 miesięcy okresie przydatności do stosowania. W związku z powyższym termin gwarancji/ważności dla zadania nr 14 nie może być krótszy niż 2/3 okresu deklarowanego przez producenta, licząc od daty dostawy.

Pytanie nr 10

Dotyczy poz. 8. Czy Zamawiający pisząc karty AST-NH ma na myśli karty do identyfikacji NH?

Odp. Zamawiający pod pojęciem karty AST-NH ma na myśli karty do identyfikacji NH.

Pytanie nr 11

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej, aby móc zaproponować części zużywalne i akcesoria niezbędne do wykonania testów i prawidłowej pracy aparatu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na rozszerzenie tabeli asortymentowej.

Pytanie nr 12

Dotyczy pkt II „Wymagania formalno-prawne”, ppkt. 3 SIWZ:

- Powołując się na „Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 r w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane” §4.3, prosimy o zmianę treści na: „(...) Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski sporządzonym i poświadczonym przez Wykonawcę”.

Odp. Zamawiający zmienia treść zapisu w §4.3, który otrzymuje brzmienie:

Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski poświadczonym przez Wykonawcę.

Zatwierdził:

Z-CA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s Techniczno – Administracyjnych

mgr Witold Kmiotek

20/5

.....

pieczęć firmowa

Załącznik nr 1

Zadanie 5a

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
L.p.	Opis / parametry	Wymagana ilość	Nr kat	Nazwa katalogowa	Poj. op.	Ilość op.	Cena jedn. netto	% VAT	Wartość netto (poz. 7 x poz. 8)	Wartość VAT	Wartość brutto (poz. 10 + poz. 11)
1	Zestaw odczynników do kwaśnej elucji, gotowych do użycia (buforowane z identyfikatorem barwnym pH) z roztworem do przemywania krwinek	8 zestawów									

.....

podpis i imienna pieczęćka

osoby uprawnionej do reprezentowania firmy

Załącznik nr 1

.....
pieczęć firmowa

Zadanie 5

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
L.p.	Opis / parametry	Wymagana ilość	Nr kat	Nazwa katalogowa	Poj. op.	Ilość op.	Cena jedn. netto	% VAT	Wartość netto (poz. 7 x poz. 8)	Wartość VAT	Wartość brutto (poz. 10 + poz. 11)
1	Zestaw konserwowanych krwinek wzorcowych do identyfikacji przeciwciał odpornościowych - panel co najmniej 11 krwinkowy, minimum 3 ml każdego rodzaju krwinek w zestawie	14 zestawów									

* dostawy krwinek w cyklach miesięcznych

.....
podpis i imienna pieczęćka
osoby uprawnionej do reprezentowania firmy