

Warszawa dn. 11.04.2018 r.DZ / 26 / 2 / 151 / 2018 / ALK**ZATWIERDZAM**

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
ds. Lecznictwa
Z-ca Dyrektora IHiT ds. Lecznictwa
dr hab. med. Jarosław Piścz

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/2/2018 na:

ODCZYNNIKÓW DO DIAGNOSTYKI CHOROÓB ZAKAŻNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ AUTOMATYCZNEGO SYSTEMU IMMUNOCHEMICZNEGO I SYSTEMU OCZYSZCZANIA WODY ORAZ DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW I MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH DO WYKONYWANIA OZNACZEŃ MIANA PRZECIWCIAŁ ANTYKARDIOLIPINOWYCH (P/ACL), PRZECIWCIAŁ PRZECIW B2-GLIKOPROTEINIE I (P/ANTY-B2 GPI) W KLASACH IGG I IGM WRAZ Z DZIERŻAWĄ W PEŁNI ZAUTOMATYZOWANEGO ANALIZATORA PRZEZ OKRES 24 MIESIĘCY (ZADANIA NR 1 – 2)

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ 1

Zgodnie z art. 38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i udziela odpowiedzi :**

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności odczynników z 6 na min. 4 miesiące?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2

Dotyczy specyfikacji asortymentowo-cenowej tabela B.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wpisanie w kolumnie 7 ceny jedn. netto za opakowanie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3

Dotyczy pkt. 1.6 par. 3 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych zostały przekazane Zamawiającemu na płycie CD razem z podpisaną umową?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Dotyczy pkt. 2 par. 3 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zestawy do przeciwciał antykardiolipinowych w klasie IgG (poz. 1) standaryzowane wobec przeciwciał referencyjnych chimerycznych HCAL?

Odpowiedź

Tak

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zestawy do przeciwciał antykardiolipinowych w klasie IGM (poz 2) standaryzowane wobec przeciwciał EY2C9?

Odpowiedź

Tak

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści ofertę w pozycjach 1-4 z kalkulacją wykonywania kontroli 2 x w tygodniu na 2 poziomach?

Odpowiedź

Tak

Pytanie 7

Czy oferowany analizator powinien umożliwiać wykonywanie badań w próbkach pierwotnego pobrania?

Odpowiedź

Nie jest to wymagane

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zainstalowanie analizatora w ciągu 3 tygodni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź

Nie. Dopuszczalne do 2 tygodni

Pytanie 9

Do jakiego systemu informatycznego powinien zostać podłączony analizator? Prosimy o podanie kontaktu do administratora systemu.

Odpowiedź

Zgodnie z wymogiem SIWZ (załącznik nr 1 A,B zadanie 2 pkt. 22) „Analizator musi zapewnić komunikację z oprogramowaniem Optimed-BaKS firmy ESAProjekt Sp. z o.o (COMARCH); koszty zapewnienia komunikacji ponosi Wykonawca.”

Kontakt do firmy: Comarch Healthcare S.A. Oddział Katowice Al. Korfantego 93 40-153 Katowice
tel.: +48 32 213 21 00, fax: +48 32 213 21 01. Osoba odpowiedzialna za moduł BaKS: Krzysztof Holisz
krzysztof.holisz@comarch.pl

Podpisy komisji :

pod względem formalno-prawnym – Beata Baran 

pod względem merytorycznym – Aleksandra Kalińska *odpowiedzi udzielane na email 11.04.2013*

pod względem formalno-prawnym – Aleksandra Lankiewicz-Klimek *Aleksandra Lankiewicz-Klimek*

