

DZ /2215/9/42/2012

Warszawa dn. 22.02.2012 r.

WYKONAWCY**I. Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/9/2012 na dostawę: Odczynników do wykonywania badań z zakresu serologii grup krwi (zadania 1-21).**

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 uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1

„Wnoszę o wydzielenie dwóch pakietów z zadania nr 4 tj pakiet 4 pozycje od 1 do 16 i pakiet 4a od 16 do 36 ?”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

Pytanie 2

„Wnoszę o wydzielenie jako odrębny pakiet pozycji 4 z zadania 5?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 3

„Dotyczy zadania nr 6: Zestaw konserwowanych krwinek wzorcowych z oznaczonymi bardzo rzadkimi i powszechnymi antygenami do identyfikacji przeciwciał odpornościowych z takich układów jak Colton, Chido/Rogers, Knops, Dombrock, Cartwright, JMH - panel co najmniej 15 krwinkowy , minimum 3 ml każdego rodzaju krwinek w zestawie. Wymagana ilość: 13 zestawów (11x3ml). Wnoszę o zmianę w drugiej kolumnie, tj. 13 zestawów.”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 4

„Czy Zamawiający zgodzi się dla zadania 5, 6 na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego niektórych pozycji przedmiotu zamówienia (krwinki)? Proponujemy wprowadzenie zapisu do projektu umowy o treści; „dostawy krwinek realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez Strony harmonogramem dołączonym do umowy. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie. Harmonogramem dostaw zostanie objęte również zadanie nr 21, które zostało utworzone po wydzieleniu pozycji nr 4 z zadania nr 5. Oferent po wyborze oferty, jednak przed zawarciem umowy zobowiązany jest przesłać niezwłocznie do Zamawiającego harmonogram dostaw krwinek.

Pytanie 5

„Zamawiający wymaga dołączenia do oferty katalogów oferowanych produktów, specyfikacji, metodyki, karty charakterystyki lub innych dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów określonych z załączniku nr 1 do SIWZ. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty kart katalogowych w języku angielskim?”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

Pytanie 6

„Dotyczy umowy par 6 pkt 1.6. Zamawiający zapisał „Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych”. Uprzejmie prosimy o zmianę tego zapisu na „Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych, przy czym wysokość kary nie może przekraczać wysokości kontraktu?”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

Pytanie 7

„Dotyczy zad. nr 20, poz.1: Prosimy o wyjaśnienia dotyczące specyfikacji: Odczynniki podane w zadaniu nr 20 jako wzorcowe- Nucleo Spin Blood, nr.kat. 740951.250 są odczynnikami przeznaczonymi wyłącznie do badań naukowych. Produkty te nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107,poz. 679), w związku z tym nie ma obowiązku dokonania zgłoszenia/powiadomienia o wyrobie do Prezesa Urzędu na podstawie art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 107,poz. 679). Odczynniki te nie posiadają znaku zgodności CE oraz nie podlegają klasyfikacji wyrobów medycznych. Odczynniki posiadają certyfikaty jakości wystawione przez Producenta. Nie jest więc możliwe złożenie oświadczenia stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ, które jest dokumentem wymaganym. Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia oświadczenia stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ dla odczynników oferowanych w zadaniu 20?”

Odpowiedź

Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia oświadczenia stanowiącego załącznik nr. 7. W takim przypadku należy złożyć oświadczenie, że oferowane wyroby są odczynnikami przeznaczonymi do badań naukowych i nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. nr 107, poz 679).

Pytanie 8

„Czy zgodnie z zaleceniami IHiT, Zamawiający żąda dołączenia do oferty próbek krwinek wzorcowych?”

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że do oferty należy dołączyć próbki krwinek wzorcowych wraz z ich specyfikacją.

Pytanie 9

„Dotyczy zad. nr 5, poz.1: Krwinki 0Rh+ opłaszczane przeciwciałami klasy IgG do kontrolowania wiarygodności ujemnych wyników testów antyglobulinowych; przeznaczone do: - kontroli wiarygodności ujemnych wyników testów antyglobulinowych - kontroli czułości surowic antyglobulinowych poliwalentnych lub monowalentnych w bezpośrednim teście antyglobulinowym (BTA) -kontroli czułości odczynnika antyglobulinowego monoklonalnego anti-IgG w bezpośrednim teście antyglobulinowym (BTA) -kontroli wirówek samopłuczających; reagują z odczynnikiem antyglobulinowym poliwalentnym, z odczynnikiem anti-IgG, a nie reagują z odczynnikiem anti-C3; termin ważności minimum 4 tygodnie od daty produkcji, pojemność 1 opakowania 1-2ml, jednorazowa dostawa min.4ml ; posiadają znak CE. 30 zestawów - Wnoszę o doprecyzowanie wielkości zestawów czy Zamawiający jako opakowanie rozumie 2 ml czy 2x2ml?”

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że pojemność jednorazowej dostawy ma wynosić minimum 4 ml (jak wyżej w opisie).

Pytanie 10

„Dotyczy zad. nr 6: Prosimy o uszczegółowienie przedmiotu zamówienia pomiędzy opisem parametrów „panel co najmniej 15 krwinkowy”, a wymaganą ilością „zestaw 11x3ml”.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że wymagana ilość to 13 zestawów o parametrach takich jak w opisie.

Pytanie 11

„Czy Zamawiający w zadaniu 14 poz.2 (tj.Tris –NaCl Buffer pH 7,50 nr kat. AR004A lub równoważne) dopuszcza zaoferowanie odczynnika o fasunku 2x 25ml lub 1x 100ml?”

Odpowiedź

Zamawiający w zadaniu 14 poz.2 (tj.Tris –NaCl Buffer pH 7,50 nr kat. AR004A lub równoważne) dopuszcza zaoferowanie odczynnika o fasunku 2x 25ml.

Pytanie 12

„Wnoszę o wydzielenie jako odrębny pakiet pozycji 4 z zadania 35”

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że w przetargu IHiT/P/9/2012 na dostawę odczynników do badań z zakresu serologii grup krwi, nie znajduje się zadanie nr 35.

Pytanie 13

„Dotyczy zad. 19: W związku z zaprzestaniem produkcji Accu-Chek Softclix pro lancet
Prosimy o odpowiedź: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych lancetów Accu-Chek Safe-T- Pro Uno (jedna głębokość nakłucia) lub jednorazowe lancety Accu-Chek Safe-T- Pro Plus z 3-stopniową regulacją głębokości nakłucia?”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jednorazowych lancetów Accu-Chek Safe-T- Pro Uno (jedna głębokość nakłucia).

Pytanie 14

„Dotyczy zad. 19: Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiającemu w zadaniu 19 chodziło odpowiednio ?:

Pkt 2 - o Testy paskowe Accu-Chek Performa

Pkt 4 – o Roztwór kontrolny Accu-Chek Performa Control”

Odpowiedź

Zamawiającemu w zadaniu 19 chodziło odpowiednio:

Pkt 2 - o Testy paskowe Accu-Chek Performa

Pkt 4 – o Roztwór kontrolny Accu-Chek Performa Control

Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
mgr Witold Kmiotek