

Warszawa dn. 10.03.2017 r.

DZ/2215/10/10/2017

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/10/2017 na Dostawę nalepek promieniotwórczych, pojemników transferowych i kriogenicznych (zadania 1-3).

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

Dot. Zadanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wskaźników napromieniowania, które posiadają jedynie nieodwracalną, jednoznaczną, optyczną identyfikację (w formie figury geometrycznej) pojemnika ze składnikami krwi po napromieniowaniu. Oferowane przez naszą firmę napromienniki wskazują nie tylko, że preparat został napromieniowany, ale również dają możliwość upewnienia się, **że dawka minimalna została osiągnięta, a dawka maksymalna nie została przekroczona.** Dodatkowo Zamawiający wymaga, aby nalepka posiadała zmienny napis „NIE NAPROMIENIOWANO” na „NAPROMIENIOWANO”. Forma słowna jest jednym z istniejących na rynku rozwiązań. Dopuszczenie innego rozwiązania technologicznego, które pozwala na osiągnięcie celu wyznaczonego przez Zamawiającego – czyli uzyskanie wskaźnika napromieniowania, pozwoliłoby na uzyskanie większej ilości ofert, a tym samym większą konkurencyjność.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 2

Dot. zapisów SIWZ rozdz. X pkt 5

Zamawiający zapisał w tym punkcie, iż termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Biorąc pod uwagę zapisy umowy, z których wynika, że realizacja zamówienia odbywać się będzie na podstawie zamówień cząstkowych (maksymalnie 14 dni od dnia złożenia zamówienia) opartych na bieżących potrzebach zamawiającego, zapis taki jest bezzasadny. W związku z tym prosimy o zmianę zapisu w/w punkcie na zapis, że **termin ważności produktów powinien wynosić minimum 6 miesiące.** Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 3

Dot. zapisów SIWZ rozdz. I pkt 20, rozdz. III pkt 3.1

W tym punkcie SIWZ zamawiający wymaga przedłożenia oryginału pełnomocnictwa w składanej ofercie. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie odpisu pełnomocnictwa jako spełniającego wymagania Zamawiającego. Pełnomocnictwo, które posiadamy jest pełnomocnictwem ogólnym, uprawniającym do wielu innych czynności, niż tylko reprezentacja w postępowaniach publicznych, a zostało wystawione w kraju członkowskim Unii Europejskiej. Ustawodawca w rozporządzeniu w sprawie dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawcy [...] (Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. § 14 ust. 2) dopuszcza składanie „dokumentów w formie kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem” przez wykonawcę, a w pkt. 3 Ustawodawca zapisał, iż „zamawiający może żądać przedstawienia oryginału (...), gdy załączona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości”. Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie odpisu z pełnomocnictwa poświadczonego przez notariusza (na bazie przedłożonego oryginału pełnomocnictwa).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 4

Dot. Pozycji nr 1 – Pojemniki do pobierania krwi poczwórne CPD/SAGM, płytkowe 450/150/2x400

Prosimy o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia – czy przedmiotem zamówienia mają być pojemniki poczwórne płytkowe góra- dół, czy też góra-góra?

Odpowiedź

Przedmiotem zamówienia mają być pojemniki poczwórne płytkowe góra-góra.

Pytanie 5


Czy Zamawiający dopuści nalepki promienioczułe na składniki krwi, zawierające czujnik pod wpływem promieniowania dawka centralną 25Gy zmieniający bardzo wyraźnie barwę nalepki z intensywnie czerwonej na całkowicie czarną. Na nalepce znajduje się wzór pokazujący jak odczytać wynik. Jest to produkt wytwarzany i używany na terenie Unii Europejskiej.

Jest to nowy produkt na rynku polskim. W związku z bardzo wyraźną zmiany barwy użytkownicy nie mają najmniejszych wątpliwości co do odczytu wyniku napromieniowania.

Jednocześnie informujemy, że oferowany produkt może być przechowywany w temperaturze pokojowej przez cały okres ważności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na nalepki zmieniające barwę wraz z wzorem odczytu wyniku.


Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s Zarządzania
mgr Witold Kmiotek