

**W Y K O N A W C Y**

**Dotyczy: Dostawa materiałów jednorazowych do aspiracyjno – próżniowego systemu pobierania krwi**

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**

**Dotyczy zadania nr 1 poz. 23:**

Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowanie handlowe zawiera 100 szt., zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie zapotrzebowania. Uwzględnienie minimalnego opakowania handlowego, zapobiegnie ewentualnym nieporozumieniom podczas realizacji umowy.

***Odpowiedź***

*Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.*

**Pytanie 2**

**Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. XI pkt 5, Oferta pkt 4, Umowa §5 ust. 2:**

W SIWZ i w Ofercie Zamawiający zapisał, że termin ważności oferowanych produktów „dla poz. 6 – min. 2/3 deklarowanego przez producenta, pozostałe pozycje – min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego.” Ponieważ nie tylko probówko-strzykawka z poz. 6, ale również z pozycji 8 posiada krótszy termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce, prosimy o możliwość dopuszczenia również probówko-strzykawki z poz. 8, której termin ważności będzie wynosił minimum 2/3 terminu ważności nadanego przez producenta. Dodatkowo, prosimy o ujednoczenie zapisów dotyczących wymaganego terminu ważności, gdyż w Umowie jest zapis, że okres ważności: „nie może być krótszy niż 24 miesiące d daty dostawy do Zamawiającego.”

W związku z tym prosimy o zmianę zapisu w/w punktach na zapis, że: „dla poz. 6 i 8 – min. 2/3 deklarowanego przez producenta, pozostałe pozycje – min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego.” Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

***Odpowiedź***

*Zamawiający dopuszcza termin ważności minimum 2/3 terminu ważności nadanego przez producenta. Jednocześnie Zamawiający ujednocza zapisy dotyczące wymaganego terminu ważności w Umowie na zapis, że: „dla poz. 6 i 8 – min. 2/3 deklarowanego przez producenta, pozostałe pozycje – min. 12 m-cy od daty dostawy do Zamawiającego.”*

### Pytanie 3

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. IV pkt 1:

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 23 w Zadaniu 1 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu, jak i nie posiadają znaku CE, świadectw, atestów, certyfikatów. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia (w miejsce załącznika nr 7 do SIWZ, który nie obejmuje swoim zakresem specyfikacji oferowanego produktu) dot. pozycji 23 w Zadaniu nr 1, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

### Odpowiedź

*Zamawiający dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia (w miejsce załącznika nr 7 do SIWZ, który nie obejmuje swoim zakresem specyfikacji oferowanego produktu) dot. pozycji 23 w Zadaniu nr 1.*

### Pytanie 4

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. I pkt 10:

W tym punkcie SIWZ Zamawiający wymaga przedłożenia oryginału pełnomocnictwa w składanej ofercie, natomiast w rozdz. IV pkt 3.2 dopuszcza złożenie pełnomocnictwa w formie kopii poświadczonej notarialnie. Zwracamy się zatem z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza złożenie odpisu z pełnomocnictwa poświadczonego przez notariusza (na bazie przedłożonego oryginału pełnomocnictwa).

### Odpowiedź

*Zamawiający dopuszcza złożenie pełnomocnictwa w formie kopii poświadczonej notarialnie.*

Z-ca DYREKTORA  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
d/s Zarządzania  
*Z wp [signature]*  
mgr Witold Kmiotek