

strona internetowa Zamawiającego

dotyczy: odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego, znak sprawy IHiT/P/37/2018 na: dostawę końcówek z filtrem i innego drobnego sprzętu laboratoryjnego oraz pipet laboratoryjnych (zadania 1-16).

WYJAŚNIENIE I I ZMIANA II TREŚCI SIWZ

Zamawiający – Instytut Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, 02-776 Warszawa, informuje, że w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego wpłynęły pytania od Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ). Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, przekazuje treść pytań i udziela wyjaśnień jak poniżej, oraz Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp, zmienia treść SIWZ w zadaniu nr 1 i 10. Odpowiedź Zamawiającego nr 3 stanowi zmianę SIWZ.

Pytanie 1

Dotyczy części nr 5, pozycji nr 1:

Czy Zamawiający zaakceptuje Sterylne końcówki do pipet automatycznych bez filtra o pojemności równej: 0,1- 20µl, zamiast tej wyspecyfikowanej równej: 0,1- 10µl, umieszczone w statywach (pudełkach) po 96 szt., kompatybilne z pipetą automatyczną firmy Eppendorf.

Odpowiedź

Zamawiający akceptuje objętość końcówek oznaczoną jako 0,1- 20µl.

Pytanie 2

Dotyczy zadania 1 poz. 3 oraz zadanie 10 poz. 1:

W związku z wycofaniem z produkcji końcówek do pipet o poj. 0,1-10 ul prosimy o dopuszczenie końcówek z filtrem o pojemności do 20 ul i spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie, jest to zbyt duży zakres pojemności.

Pytanie 3

Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. VII pkt. 4 a):

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679 ze zm.) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. W związku z tym, iż produkty z zadania nr 1 i 10 (kończówki do pipet) nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych. W związku z tym zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia zamiast oświadczenia zgodnie z załącznikiem nr 4, stosownego oświadczenia dla wyrobów, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie i dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia.

Pytanie 4

Dotyczy części 8, w pozycji nr 1:

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w części 8, w pozycji nr 1 dopuści końcówki w zakresie pojemności 0,5 – 10 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w zmiany i zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy części 10, w pozycji nr 1:

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w części 10, w pozycji nr 1 dopuści końcówki w zakresie pojemności 0,5 – 10 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w zmiany i zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu 16 w pozycji nr 6:

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji nr 6 dopuści pipetę automatyczną o zakresie pojemności 0,5-10 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w zmiany i zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu 16:

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 16** pozycje nr:

1 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 0,5-10 μ l

2 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 2-20 μ l

3 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 10-100 μ l

4 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 20-200 μ l

5 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 100-1000 μ l

6 tj. Pipeta automatyczna zmiennobjętościowa ze zrzutnikiem końcówek o zakresie 0,5-10 ml (pojemność 0,5-10 ml, w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 3)

7 tj. Statyw karuzelowy na 6 szt.

w jeden osobny pakiet (np. Pakiet nr 16a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tej części. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

KIEROWNIK

Działu Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

mgr Iwona Łopacińska

Sekretarz Komisji - Magdalena Truchel

Egz. Nr 1 – skan adresat - email