

Wałbrzych, 10 listopada 2010 r.

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę testów immunoenzymatycznych służących do wykrywania w ludzkiej surowicy bądź osoczu przeciwciał przeciwko krętkowi blademu - *Treponema pallidum* powstałych w przebiegu kiły wraz z dzierżawą aparatu umożliwiającego wykonanie badań.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 roku Nr 113 poz. 759) Regionálne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu informuje, że 9 listopada 2010 r. wpłynęły zapytania jednego z wykonawców dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o następującej treści:

„Prosimy o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez odczynnik wpisu do rejestru – zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. nie jest on wymagany w związku z tym nie jest również wydawany przez Urząd Rejestracji
2. Czy Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy oferowany odczynnik nie zawiera w swoim składzie substancji niebezpiecznych lub zawiera je w stężeniach lub ilościach niższych od podlegających klasyfikacji jako niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych (Rozp. Min. Zdr. Z dn. 28.09.2005 r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 05.201.1674) na złożenie stosownego oświadczenia?
3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do umowy zapisu „W przypadku braku możliwości naprawy aparatu umowa może być zakończona przed terminem, a Wykonawca zwróci Zamawiającemu poniesione koszty za zakupione lecz niewykorzystane testy. W tym przypadku nie mają zastosowania kary umowne określone w par. 8”
4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie kar umownych w §8 ust. 1a i 2a na 10%?”

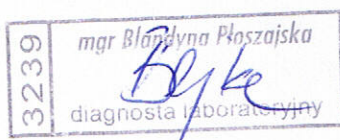
W nawiązaniu do treści przytoczonych zapytań informujemy, że:

Ad.1. Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania przez odczynnik wpisu do rejestru wyrobów medycznych.

Ad.2. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczenia zamiast Karty Charakterystyki Produktów Niebezpiecznych .

Ad.3. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umownych w proponowanym zakresie. Istotą prowadzonego postępowania jest wyłonienie Wykonawcy, który zapewni dostawę testów i dzierżawę aparatu umożliwiającego wykonywanie badań w okresie 12 miesięcy.

Ad.4. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kar umownych określonych w § 8 ust. 1 pkt „a” oraz ust. 2 pkt „a” projektu umowy z 20% na 10%.



DYREKTOR
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
w Wałbrzychu
mgr farm. Leszek Radojewski