

Wałbrzych, 7 września 2021 r.

RCKiK/DAG/ZZ/2982/2021

dot. postępowania na zadanie ZP/13/2021 pn.: „Dostawa pojemników do pobierania i preparatyki krwi dla potrzeb Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa”

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 roku, poz.1129, z późn. zm.) Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu informuje, że dnia 6 i 7 września 2021 r. wpłynęły pisma Wykonawców zawierające pytania dotyczące specyfikacji warunków zamówienia. Przytaczając poniżej jego treść, Zamawiający równocześnie udziela odpowiedzi:

1) *Dotyczy Zadanie 4, pkt. 17 i pkt. 21*

Czy zamawiający dopuści zestawy pojemników z następującym umiejscowieniem kominów z łatwo łamiącą się w czasie preparatyki membraną:

- w pojemniku głównym u wyjścia drenu prowadzącego do górnego pojemnika transferowego pustego

- dwa kominy z membraną w dolnym pojemniku na KKCz; jeden u wyjścia drenu łączącego go z pojemnikiem głównym, drugi u wyjścia drenu łączącego go z filtrem?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

2) *Jednocześnie prosimy o potwierdzenie czy prasy będące na wyposażeniu Działu Preparatyki Compomat G5, wyposażone są w uniwersalny system automatycznych łamaczy tj. kompatybilny z zestawami pojemników również innych producentów m.in. pojemników z wskazanym wyżej umiejscowieniem kaniul (tj. nie posiadają systemu otwierania króćców dedykowanego tylko i wyłącznie do zestawów Compoflow)?*

Odpowiedź Zamawiającego: Prasy będące na wyposażeniu Działu Preparatyki Compomat G5, nie posiadają systemu otwierania króćców dedykowanego tylko i wyłącznie do zestawów Compoflow.

3) *Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet 2*

Zamawiający w pkt. 1 wymaga pojemników o objętości 400 ml natomiast w pkt. 6 wskazuje, że pojemniki powinny mieć możliwość wirowania przy objętości składnika 600 ml. Prosimy o korektę zapisu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający koryguje zapis w pkt 6:

„Możliwość wirowania pojemników z siłą 5000 g w temperaturze (+) 2 - 4°C lub (+) 22°C przy objętości zawartego składnika 300 - 400 ml ± 10%”.

4) *Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia 4*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dren łączący pojemnik macierzysty z pojemnikiem transferowym na KKCz posiadał średnicę wewnętrzną 3,8 mm i zewnętrzną 5,2 mm. Informujemy także, że przy pojemniku macierzystym u dołu znajduje się dodatkowy dren o długości 28-31 cm służący do jałowego łączenia drenów przy zlewaniu kożuszków leukocytarno- płytkowych przy produkcji KKP. Dodatkowy pigtail przy pojemniku macierzystym służący do jałowego łączenia drenów.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

5) *Dotyczy Umowy § 2 pkt 7*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie fv w formie elektronicznej?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

6) *Dotyczy Umowy § 3 pkt 8 i 9*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie formularza Zdawczo- Odbiorczego drogą elektroniczną?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie. Zamawiający wymaga aby protokół zdawczo – odbiorczy lub dowód wydania WZ został dostarczony wraz z dostawą.

7) *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jednorazowe dostarczenie dokumentów wymienionych w pkt. 9 ppkt 1 i 2 wraz z pierwszą dostawą towaru oraz w momencie zmiany tych dokumentów?*

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na jednorazowe dostarczenie dokumentów wymienionych w pkt. 9 ppkt. 1 i 2 wraz z pierwszą dostawą towaru oraz w momencie zmiany tych dokumentów, za wyjątkiem kopii świadectwa kontroli jakości dla każdej serii.

8) *Dotyczy Umowy § 5 pkt 9*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące brzmienie:

Jeżeli Zamawiający poniesie dodatkowe nakłady finansowe w przypadku stwierdzenia złej jakości składnika krwi, powstałej na skutek wadliwego pojemnika, Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu tychże nakładów finansowych. W szczególności Wykonawca zostanie obciążony kosztami wyprodukowania danego składnika krwi oraz kosztami zakupu danego składnika krwi w innym centrum krwiodawstwa. Reguła ta nie będzie zasadna w przypadku nieprawidłowego użytkowania produktu przez Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na następujące brzmienie:

„Jeżeli Zamawiający poniesie dodatkowe nakłady finansowe w przypadku stwierdzenia złej jakości składnika krwi, powstałej na skutek wadliwego pojemnika, Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu tychże nakładów finansowych. W szczególności Wykonawca zostanie obciążony kosztami wyprodukowania danego składnika krwi oraz kosztami związanymi z zakupem danego składnika krwi w innym centrum krwiodawstwa. Reguła ta nie będzie zasadna w przypadku nieprawidłowego użytkowania produktu przez Zamawiającego”.

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjnych
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu
Ewa Stantórska Kowalska