



Słupsk, dnia 06.07.2022r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, pn.: „Dostawa odczynników i dzierżawa analizatorów do wykonywania badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej”- nr postępowania 48/PN/2022

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

1.Dotyczy: Część III, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora nr 1 do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej (oznaczanie grup krwi, badanie przeglądowe przeciwciał w PTA, oznaczanie grup krwi noworodków, BTA), Pkt. 6. 3)

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli proces polegający na przebiciu foli zabezpieczającej kolumnę i jednoczesnym zadozowaniu materiału badanego, za pomocą tej samej igły, w tym samym miejscu i w tym samym czasie.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 2:

2.Dotyczy: Część III, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora nr 1 do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej (oznaczanie grup krwi, badanie przeglądowe przeciwciał w PTA, oznaczanie grup krwi noworodków, BTA), Pkt. 6. 4)

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli jedynie kuwety lub inne pojemniki, w których zachodzi bezpośrednio proces rozcieńczenia próbki i nie dotyczy to innych opakowań, w których przechowywane są płyny służące do rozcieńczeń?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 3:

3.Dotyczy: Część III, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora nr 2 do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej (oznaczanie grup krwi, badanie przeglądowe przeciwciał w PTA, oznaczanie grup krwi noworodków, BTA), Pkt. 6. 3)

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli proces polegający na przebiciu foli zabezpieczającej kolumnę i jednoczesnym zadozowaniu materiału badanego, za pomocą tej samej igły, w tym samym miejscu i w tym samym czasie.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 4:

4.Dotyczy: Część III, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Zestawienie parametrów technicznych automatycznego analizatora nr 2 do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej (oznaczanie grup krwi, badanie przeglądowe przeciwciał w PTA, oznaczanie grup krwi noworodków, BTA), Pkt. 6. 4)

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli jedynie kuwety lub inne pojemniki, w których zachodzi bezpośrednio proces rozcieńczenia próbki i nie dotyczy to innych opakowań, w których przechowywane są płyny służące do rozcieńczeń?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 5:

5. Dotyczy: CZĘŚĆ II – WZÓR UMOWY, UMOWA Nr 48/PN/2022, WADY, RĘKOJMIA, GWARANCJA JAKOŚCI W OKRESIE GWARANCJI § 5/ Formularz Ofertowy, Pkt. 2 c

Pytanie: Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści mikrokarty żelowe, odczynniki i materiały pomocnicze z minimum 6 miesięcznym terminem ważności, pod warunkiem, że są pakowane maksymalnie po 50 sztuk, oraz krwinki wzorcowe wraz z kontrolą codzienną minimum 4 tygodnie, a także odczynnik do dekontaminacji analizatorów z terminem min. 3 miesiące?

Należy zauważyć, iż Zamawiający w Części III – OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, Wymagania dotyczące odczynników, kontroli, materiałów zużywalnych do automatycznych analizatorów do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, pkt. 9 wymaga, aby Termin ważności mikrokart był nie krótszy niż 6 miesięcy (liczone od daty dostawy), natomiast w pkt. 11, aby Termin ważności krwinek wzorcowych był nie mniejszy niż 4-5 tygodni (licząc od daty dostawy). W formularzu ofertowym termin ważności określony jest jako 12 miesięcy dla oferowanego przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 6:

6. Dotyczy: CZĘŚĆ II – Formularz Ofertowy, Pkt. 2 d

Pytanie: Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pipet wraz z końcówkami, dozownika do diluentu, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania, w związku z czym nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i tym samym nie posiadają deklaracji zgodności?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.


Pytanie nr 7:

7. Dotyczy: CZĘŚĆ II – Formularz Ofertowy, Pkt. 2 d

Pytanie: Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynnika do dekontaminacji analizatora, który nie posiada znaku CE.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 06.07.2022r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak