



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Kielcach**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (041) 260-42-00 Fax. (041) 260-42-05

NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ zoz@zozmswiakielce.pl

🌐 www.zozmswiakielce.pl

Znak Sprawy: 07/PN/2020

Kielce, dn. 31.07.2020 r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

„Dostawa odczynników, krwinek i materiałów zużywalnych do oznaczeń w serologii transfuzjologicznej metodą mikrokolumnową opartą na aglutynacji krwinek czerwonych na kolumnach wypełnionych żelazem dekstranowym, do posiadanego przez Zamawiającego sprzętu DiaMed (ID-Certifuge 12SII) dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach”

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2019 r., poz. 1843), Zamawiający udziela odpowiedzi na zadane do postępowania pytania:

Pytania nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 9 i 10 formularza asortymentowo-cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ) w kolumnie „Ilość badań” omyłkowo dodano oznaczenie „ml”, a wskazane wartości liczbowe 3744 i 4608 dotyczą ilości badań, do których należy zaoferować odpowiednią ilość opakowań krwinek, z zastrzeżeniem co najmniej 1 op. na miesiąc/dostawę?

Odpowiedź:

Zamawiający omyłkowo umieścił skrót ml, w kolumnie ilości badań. Wartości liczbowe podane są prawidłowo.

Pytania nr 2

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg posiadania dokumentów potwierdzających rejestrację odczynników w URPLW MiPB, deklaracji zgodności CE dotyczy oferowanego asortymentu zaklasyfikowanego przez producenta jako wyroby medyczne? Tym samym nie dotyczy produktów, nie będących wyrobami medycznymi, w szczególności końcówek do pipet będących wyrobami do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, dla których producent wyrobu wyraźnie nie przewidział przeznaczenia do zastosowania w badaniach diagnostycznych in vitro, zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC czy też zestawów do kontroli serologicznej międzynarodowej, które nie podlegają Dyrektywie 98/79/WE o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro.

Odpowiedź:

Wymóg nie dotyczy produktów nie będących wyrobami medycznymi np. końcówek do pipet.

Handwritten signatures and initials.

Pytania nr 3

Prosimy o doprecyzowanie, że w związku z wymogiem w ramach dzierżawy 2 szt. pipet automatycznych nieelektronicznych dedykowanych do systemu, Zamawiający oczekuje zaofiarowania pipet, która dozują konkretne objętości materiału, określone w instrukcjach użycia oferowanych kart w zakresie procedury wykonania testów (badań) np. 12,5 µl, 25 µl, 50 µl?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje pipet, które dozują konkretne objętości materiału.

Pytania nr 4

Prosimy o potwierdzenie, że przygotowanie próbek krwi niezbędnych do wykonania badań opisanych w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SIWZ) przedmiotowej SIWZ, Zamawiający będzie wykonywał przy użyciu pipet ogólnodostępnych w laboratorium Zamawiającego, stanowiących standardowe wyposażenie laboratorium?

Odpowiedź:

Zamawiający do przygotowania próbek używa pipet ogólnodostępnych w lab.

Pytania nr 5

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg o którym mowa w pkt 15 granicznych parametrów jakościowo-technicznych (Tabela 1 – pkt III załącznika nr 1 do SIWZ) nie dotyczy „Wirówki laboratoryjnej z wirnikiem horyzontalnym o wymiarach nie mniejszych niż 265 x 350 x 430 i obrotach regulowanych w zakresie 300-4500 RPM”, jako sprzętu nie będącego elementem metody mikrokolumnowej?

Odpowiedź:

Punkt 15 nie dotyczy wirówki laboratoryjnej, gdyż służy ona tylko do przygotowania wstępnego próbki do badań .

Z-CA DYREKTORA
ds. Medycznych
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach
.....Andrzej Gziński.....
podpis osoby upoważnionej

NAZWA
AM