

Nr postępowania: ZOZ.V.260-38/ZP/24

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na Dostawa odczynników do koagulologii wraz z dzierżawą analizatora, odczynników do badań serologicznych wraz z dzierżawą systemu do oznaczeń metodą mikrokolumnową oraz odczynników do CRP kompatybilnych z analizatorem EPOLL 20

Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami do przedmiotowego postępowania:

1. Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ formularze asortymentowo – cenowe „część 3 – Serologia. Uprzejmie prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wszystkich oferowanych mikrokart, które są pakowane po maksymalnie 50 sztuk, odczynników oraz materiałów zużywalnych z terminem ważności minimum 6 miesięcy od daty dostawy oraz zestawu do codziennej wewnętrznej kontroli jakości z terminem ważności 4-5 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zaoferowanie wszystkich oferowanych mikrokart, które są pakowane po maksymalnie 50 sztuk, odczynników oraz materiałów zużywalnych z terminem ważności minimum 6 miesięcy od daty dostawy oraz zestawu do codziennej wewnętrznej kontroli jakości z terminem ważności 4-5 tygodni od daty dostawy, jednak termin ważności mikrokart, odczynników i materiałów zużywalnych będzie uznawał jako 6 miesięcy, a zestawu codziennej wewnętrznej kontroli jakości będzie uznawał jako 4 tygodnie.

2. Dotyczy: Załącznik nr 6 do SWZ, pkt 4 i 5

Oznaczenia antygenów metodą manualną wykonywane jest dwukrotnie za pomocą dwóch różnych zestawów odczynników diagnostycznych z monoklonalnymi przeciwciałami anti-A i anti-B, anti-D(VI), anti-D(VI+) w drugim zestawie przeciwciała powinny pochodzić z innych klonów lub innej serii tego samego klonu niż w zestawie pierwszym. Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści zaoferowanie mikrokart żelowych wypełnionych odczynnikami innej serii tego samego klonu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie mikrokart żelowych wypełnionych odczynnikami innej serii tego samego klonu.

3 Dot. zał. nr 5, punkty 1 i 2 zapisów pod tabelą - proszę o potwierdzenie, czy nastąpiła omyłka i punkt 1 tego zapisu dotyczy pozycji nr 2 tabeli (PT), a punkt 2 tego zapisu dotyczy pozycji nr 1 tabeli (APTT)?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza omyłkę i punkt 1 tego zapisu dotyczy pozycji nr 2 tabeli (PT), a punkt 2 tego zapisu dotyczy pozycji nr 1 tabeli (APTT)?

4. Dot. zał. nr 5, punkt 13 zapisów pod tabelą - proszę o informację, czy kontrola jakości jest wliczona w podaną ilość badań w tabeli, czy należy doliczyć kontrolę jakości do podanej liczby badań?

Odpowiedź: Kontrola jakości została wliczona do podanej liczby badań.

Dotyczy części nr 3 – Serologia - System do oznaczeń serologicznych metodą mikrokolumnową

1. Czy dla części nr 3 - Serologia Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni

1. Czy Zamawiający dopuści dla części nr 3 - Serologia (zał. nr 6 do SWZ pkt. 3 i 4 oraz formularz asortymentowo-cenowy pkt. 1 i 2), aby pierwsza seria do oznaczania grup krwi zawierała odczynnik DVI- a druga DVI+? Zwracamy uwagę, iż ustawodawca nie narzuca kolejności takiego oznaczania i z praktycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy antygen DVI będziemy oznaczać w pierwszej czy drugiej serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści dla części nr 3 (zał. nr 6 pkt 3 oraz formularz asortymentowo-cenowy pkt 1), aby pierwsza seria do oznaczania grup krwi zawierała odczynnik DVI- .Zapisy pkt 4 zał nr 6 oraz w pkt 2 formularza asortymentowo-cenowego pozostają bez zmian.

2. Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane odczynniki, krwinki wzorcowe, kontrole i sprzęt (za wyjątkiem kontroli zewnętrznej i nakłuwaczy do drenów) muszą pochodzić od tego samego producenta?

Odpowiedź: : Zgodnie z pkt 8 zał nr 6 do SWZ

3. Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane karty muszą być przechowywane w temperaturze pokojowej, tj. 18-25 °C?

Odpowiedź: Nie ma takiego wymogu

4. Czy w części nr 3 - Serologia, w związku ze specyfiką asortymentową (m.in krwinki wzorcowe) niezbędną do wykonania badań serologicznych Zamawiający dopuści dostawy towaru odbywające się zgodnie z załączonym do oferty/dostarczanym raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok (co jest zgodne z pkt 10 Rozdz. V Opis przedmiotu zamówienia), uwzględniającym cykl produkcyjny oferowanych wyrobów, a kryterium oceny ofert będzie dotyczyło dostaw pilnych na „cito”?

Odpowiedź: Tak, dopuści dostawy towaru odbywające się zgodnie z załączonym do oferty/dostarczanym raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok

5. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści konfekcjonowanie kart w opakowaniach 24x12 kart?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

6. Prosimy o potwierdzenie, że w parametrze nr 10 (zał.nr 6 do SWZ) doszło do omyłki pisarskiej i w rzeczywistości Zamawiający wymaga zewnętrznej międzynarodowej kontroli jakości 4 x w roku?

Odpowiedź: W parametrze nr 10 (zał.nr 6 do SWZ) doszło do omyłki pisarskiej i w rzeczywistości Zamawiający wymaga zewnętrznej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem w zakresie podstawowym – 4x/rok w okresie obowiązywania umowy.

Z poważaniem

Grzegorz Bełowski