

Golub-Dobrzyń, dn. 26.03.2018r.

Numer sprawy: DTZ.382.10.2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników, krwinek wzorcowych do serologii grup krwi- metody próbówkowe/szkiełkowe

W związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w poz. 1-4 odczynników monoklonalnych w opakowaniach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w poz. 7 krwinek wzorcowych w zestawach 3 x 4 ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 3

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w poz. 9 odczynnika PBS w opakowaniach o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 4

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w umowie informacji dotyczącej danych kontaktowych osób ze strony Zamawiającego i Wykonawcy odpowiedzialnych za merytoryczną stronę zamówienia (nr telefonu oraz adres e-mail)?

Odpowiedź:

- **Modyfikacja siwz.**

Zapytanie 5

- Uprzejmie prosimy o prostowanie w pozycji 1 parametrów wymaganych jest : Odczynniki/krwinki muszą spełniać warunki określone w aktualnych przepisach Instytutu Hematologii i Transfuzjologii oraz posiadać oznaczenie znakiem CE-deklaracja zgodności wraz z numerem jednostki notyfikowanej w czasie ważności produktu

Wymaganie powyższe dotyczy pozycji 8 i 9 czyli zestawu kontrolnego oraz PBS które do wyroby nie są zakwalifikowane do zestawu A lub zestawu B dlatego posiadają deklaracje

producenta CE ale jednostka notyfikowana nie bierze udziału w certyfikacji . Jednostki Notyfikowane odmawiają certyfikacji wyrobów, które nie posiadają znaczenia klinicznego podobnie jak np. Dolichotest (lektyna) . Dlatego prosimy o korektę jak poniżej które to wymagania stosują inne szpitale również:

Odczynniki/krwinki muszą spełniać warunki określone w aktualnych przepisach Instytutu Hematologii i Transfuzjologii oraz posiadać oznaczenie znakiem CE .W czasie ważności produktu odczynniki muszą być dopuszczone do obrotu na podstawie deklaracji CE lub certyfikatu CE dla wykazu A lub wykazu B.

Jako wykonawcy prosimy o zmianę co pozwoli nam na złożenie ważnej oferty oraz korzystnej cenowo tym bardziej, że nasze odczynniki są stosowane w Polsce i nie tylko i są cenione za jakość w tym zestaw do kontroli /walidacji odczynników monoklonalnych i krwinek .

Odpowiedź

- **Zgodnie z SIWZ.**

Zapytanie 6

-Uprzejmie prosimy o prostowanie w pozycji 13 parametrów wymaganych poprzez wskazanie ,że znak CE ma dotyczyć pozycji 8-9 ponieważ są to wyroby nie klasyfikowane w liście A i B zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r oraz Dyrektywa 98/79/WE.

Odpowiedź

- **Zgodnie z SIWZ.**

Na podstawie art. 38 ust. 4 prawo zamówień publicznych , Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w taki sposób, że:

- w projekcie umowy w § 3 dodaje się ust. 7 o treści:

Dane kontaktowe osób ze strony Zamawiającegonr tel..... adres e-mail.....

Dane kontaktowe osób ze strony Wykonawcy..... nr tel..... adres e-mail.....