

N-M.ZP/D/14/2018

Do Wykonawców

biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: "Zakup i dostawa laboratoryjnych odczynników i materiałów zużywalnych i kontrolnych oraz dzierżawa analizatorów dla NOVUM-MED Sp. z o.o. w Więcborku"

ZAPYTANIA I ODPOWIEDZI

NOVUM-MED Sp. z o.o. w Więcborku działając w oparciu o art. 38 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2018 r., poz. 1986) informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udziela odpowiedzi.

Pakiet 8: ODCZYNNIKI I MATERIAŁY ZUŻYWALNE DO BADAŃ SEROLOGICZNYCH MIKROMETODĄ KOLUMNOWĄ WRAZ Z DIERRŻAWĄ APARATURY

1. Czy dla pakietu nr 8 ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. Krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści możliwość dostaw zgodnie z harmonogramem przy zapewnieniu dostaw na CITO w ciągu 48h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu 8 Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinia IHiT w Warszawie o oferowanych testach mikrokolumnowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 7:

1. Czy Zamawiający wymaga aby odczynniki od pozycji 1 do 9 oraz 11 były stabilne i możliwe do używania nawet po otwarciu do daty ważności, która jest określona przez producenta na etykiecie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy wymaganiem jest aby płyty serologiczne posiadały usztywnienie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Czy krwinki do układu ABO mają składać się z 4 krwinek; A,B,O.A2?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

4. Czy krwinki do układu ABO mają być w metodyce przeznaczone do metody probówkowej i szkiełkowej ?

Odpowiedź: Tylko do metody szkiełkowej.

5. Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw, który ułatwi realizację zawartej umowy ? Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca do akceptacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 10 płyty serologiczne białe na 6 wgłębień w rzędzie:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet 7, 8:

1. W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG, Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników wyspecyfikowanych w Pakiecie nr 7,8, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej, Wykonawca złożył stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 8:

1. Czy ilości końcówek do pipet z **pozycji 11**, krwinki z **pozycji 9** oraz LISS z **pozycji 8** mają być wyliczone z uwzględnieniem ilości badań wyspecyfikowanych od pozycji 1 do 7 ?

Odpowiedź: Ilości końcówek do pipet mają być wyliczone stosownie do ilości badań i oferowanej metodyki z zapewnieniem ciągłości pracy pracowni, terminów ważności oferowanych odczynników i materiałów, oraz terminów dostaw. W załączeniu do oferty Zamawiający wymaga załączenia harmonogramu dostaw odczynników krwinkowych w tym kontroli codziennej, oraz zewnętrznej międzynarodowej.

2. Czy w **pozycji Nr 7** można zaoferować usługę kontroli z IHiT Warszawa?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o doprecyzowanie aby prawidłowo ustalić stawkę VAT do oferty:
Czy Zamawiający wymaga usługę kontroli zewnętrznej dla laboratorium która zakończy się wystawieniem certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga cztery razy w roku zewnętrzną międzynarodową kontrolę jakości potwierdzoną certyfikatem po każdej edycji tj. jeden raz na kwartał potwierdzona certyfikatem, oraz dodatkowego certyfikatu na koniec roku (co w sumie daje pięć certyfikatów w roku).

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wirówki na 24 mikrokarty ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

5. Czy w pozycji 10 : zestaw kontrolny należy zaoferować na 26 badań?
Prosimy o udzielenie informacji na jaką ilość badan należy zaoferować zestaw kontrolny?

Uzasadnienie : na rynku są zestawy z terminem ważności 72 dni co generuje oszczędności dla klienta przeliczając ilości zestawów na wymaganą ilość badań.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje- w poz. 10 wymaga zaoferowania 26 zestawów kontrolnych w ciągu dwóch lat. Zestaw kontrolny (krew kontrolna- krwinki z osoczem) do oceny technik manualnych musi zawierać słabe przeciwciała anty- D i anty-Fya- zgodnie z obowiązującymi przepisami. Zestaw kontrolny musi zawierać numer jednostki notyfikowanej.

Prezes Zarządu
NOVUM-MED Sp. z o.o.

Maria Kiełbasińska