

Znak sprawy Sp/AZP/382/4/2018

Pyskowice, 2018-03-23

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 4

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy:
Sp/AZP/382/4/2018. Nazwa zadania: Dostawa odczynników do laboratorium

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Dot. Pakiet XII - Dostawa odczynników do badań z zakresu immunohematologii metodą aglutynacji kolumnowej, wraz z dzierżawą aparatu z pełną usługą serwisową.

Pytanie nr 1

Prosimy o potwierdzenie czy w zakresie pakietu XII, ze względu na specyfikę asortymentu do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny, zgodnie z brzmieniem opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający oczekuje „Dostaw produktów – zgodnie z zadeklarowanym harmonogramem przez czas trwania umowy”, natomiast kryterium oceny ofert „czas dostawy od zgłoszenia” dotyczy w ramach pakietu XII dostaw pilnych „na cito”, zgodnie z deklaracją Wykonawcy w ofercie od 1 do 5 dni liczonych w dni robocze?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści w zakresie pakietu XII termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane mikrokarty były fabrycznie wypełnione odpowiednimi odczynnikami przez producenta i gotowe do użycia?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga załączenia do oferty wymaganych deklaracji zgodności CE dla oferowanych odczynników i sprzętu?

Odpowiedź:

Tak, potwierdza.

Pytanie nr 5

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet oraz międzynarodowej zewnętrznej kontroli jakości Zamawiający nie wymaga oznaczenia CE?

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet, zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE, natomiast kontrolny służący do zewnętrznych procedur zapewnienia jakości nie podlega Dyrektywie 98/79/WE o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro i tym samym nie nosi oznaczenia CE.

Odpowiedź:

Tak, potwierdza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych w ilości odpowiadającej wskazanej liczbie oznaczeń (odpowiednio 1600 dla zestawów 3 krwinek wzorcowych do screeningu p/c oraz 2000 dla zestawów 2 krwinek A1, B do badania grupy krwi) oraz zapewniającej ciągłość wykonywania badań w okresie trwania umowy, tj. w ilości nie mniejszej niż 1 opakowanie na miesiąc?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Pytanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty sprawozdań finansowych lub jego części oraz oświadczeń o rocznym obrocie wykonawcy lub o obrocie wykonawcy w obszarze objętym zamówieniem, gdyż dokumenty te nie są niezbędne do przeprowadzenia niniejszego postępowania i sprawdzenia wiarygodności Wykonawców w celu właściwej realizacji opisanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuścił w ogłoszeniu zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp - co skutkuje, że Zamawiający może najpierw dokonać oceny ofert, a następnie zbadać, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Na etapie składania ofert Zamawiający nie wymaga składania wszystkich dokumentów.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuży terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

SZPITAL W FYLKOWICACH sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT
mgr Beata Telepko