

**WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
NR 15/SMRS/22**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: dostawa odczynników wraz z dzierżawą sprzętu do wykonywania badań serologicznych krwi mikrometodą kolumnową

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniem do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby badanie grupy krwi noworodka z BTA opisane w pkt 4 (załącznik nr 1 do SWZ) posiadało klon anty-D, który wykrywa słabą ekspresję antygeny-D(VI+) i było wykonywane na jednej karcie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby badanie grupy krwi noworodka z BTA opisane w pkt 4 (załącznik nr 1 do SWZ) posiadało klon anty-D, który wykrywa słabą ekspresję antygeny-D(VI+) i było wykonywane na jednej karcie.

Pytanie 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby badanie grupy krwi opisane w pozycji nr 1 (załącznik nr 1 do SWZ) posiadało możliwość oznaczenia zarówno antygeny-D(VI+) oraz (DVI-) wykonywane na jednej karcie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby badanie grupy krwi opisane w pozycji nr 1 (załącznik nr 1 do SWZ) posiadało możliwość oznaczenia zarówno antygeny-D(VI+) oraz (DVI-) wykonywane na jednej karcie.

Pytanie 3

Prosimy o potwierdzenie, że przypadku zaoferowania karty z możliwością oznaczenia antygeny-D(VI+) oraz antygeny-D(VI-) w pozycji nr 1 (załącznik nr 1 do SWZ) Zamawiający wymaga, aby zaoferowana karta w pozycji nr 3 formularza asortymentowo-cenowego posiadała inne klony anty-A i anty-B?

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt 3 Formularza ofertowego Zamawiający wymaga potwierdzenia grupy krwi anty-A,anty-B, DVI+/-, anty-A,anty-B inne klony niż w poz. 1

Pytanie 4

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z wymogiem opisany w pkt 3 Parametry graniczne – sprzęt (załącznik nr 2 do SWZ) Zamawiający wymaga zaoferowania wirówek na 6 do 12 miejsc?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza każdą ilość miejsc dedykowaną dla danego systemu.

Pytanie 5

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z wymogiem opisany w pkt 1 Parametry graniczne – sprzęt (załącznik nr 2 do SWZ) Zamawiający wymaga zaoferowania pipet automatycznych nieelektronicznych dedykowanych do systemu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pipety elektroniczne i nieelektroniczne w zależności jakie są dedykowane do systemu.

Pytanie 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby badanie przeglądowe przeciwciał opisane w pkt 5 (załącznik nr 1 do SWZ) było wykonywane na 3 rodzajach krwinek wzorcowych?

Odpowiedź:

Według metodyki oznaczania alloprzeciwciał odpornościowych na krwinkach wzorcowych PTA LISS/COOMBS.

Pytanie 7

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z wymogiem zawartym w pozycji nr 11 Parametry graniczne – odczynniki, krwinki (załącznik nr 2 do SWZ) oraz koniecznością zaoferowania kontroli zewnątrzlaboratoryjnej Zamawiający wymaga umieszczenia jej w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 1 do SWZ) np. w pozycji nr 14?

Odpowiedź:

Kontrola zewnątrzlaboratoryjna winna być po stronie Wykonawcy.

Pytanie 8

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z wymogiem zawartym w pozycji nr 14 Parametry graniczne – odczynniki, krwinki (załącznik nr 2 do SWZ) Zamawiający wymaga, aby odczynnik do potwierdzania grupy noworodka opisany w pozycji nr 3 (załącznik nr 1 do SWZ) krwi posiadał inny klon anty-D niż przy badaniu grupy krwi noworodka + BTA opisanego w pozycji nr 4 (załącznik nr 1 do SWZ)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe.

Pytanie 9

Prosimy o potwierdzeniem, że Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw dla wszystkich zaoferowanych produktów według załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok z możliwością dostaw pilnych w trybie „CITO” do 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa ilości dni.

Pytanie 10

Prosimy o potwierdzenie, że oferowanych końcówek do pipet oraz kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, Zamawiający nie wymaga, aby produkty te posiadały oznaczenie CE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. produkty.

Pytanie 11

Prosimy o potwierdzenie, że przygotowanie próbki krwi niezbędnej do wykonania badań określonych w przedmiotowej części SWZ, Zamawiający będzie wykonywał przy użyciu pipet ogólnodostępnych w laboratorium Zamawiającego stanowiących standardowe wyposażenie laboratorium?

Odpowiedź:

Przygotowanie próbki krwi niezbędnej do wykonania badań, Zamawiający będzie wykonywał przy użyciu pipet ogólnodostępnych w laboratorium Zamawiającego stanowiących standardowe wyposażenie laboratorium.

Pytanie 12

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wszystkie mikrokarty miały możliwość przechowywania w temperaturze pokojowej 18-25 stopni C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby wszystkie mikrokarty były przechowywane w temperaturze pokojowej 18-25 stopni C.

dokument zatwierdzony przez:
Kierownika Zamawiającego
dr Katarzynę Adamek –Prezesa Zarządu

Rozdzielnik:

1. <https://bip2.szpitalruda.pl/15-smrs-22>
2. a/a