

Nr postępowania: ZO.08.2021

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na pytania

Dotyczy: zapytania ofertowego na dostawę materiałów laboratoryjnych, odczynników i kompatybilnego sprzętu do wykonywania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej.

Zamawiający, poniżej przedstawia pytania wraz z odpowiedziami:

1. Czy Zamawiający dopuści, aby dostawy główne (cykliczne) całego asortymentu były realizowane wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku Zamawiającemu harmonogramu dostaw na dany rok, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw w trybie pilnym do 1 dnia roboczego od daty złożenia zamówienia?

NIE

2. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania produktów, nie zaklasyfikowanych przez producenta jako wyroby medyczne, tj. jednorazowych końcówek do pipet i zewnętrznej kontroli międzylaboratoryjnej, Zamawiający nie wymaga znaku CE/deklaracji zgodności CE, zgodnie z obowiązującymi przepisami?

ZGODNIE Z OPISEM

3. Prosimy o równoważną ocenę i przyznanie maksymalnej ilości punktów (5 pkt.) zaproponowanego rozwiązania: 2 inkubatory z pojedynczymi blokami grzewczymi. Rozwiązanie to umożliwia w takim samym stopniu pracę bez zakłóceń jak w przypadku inkubatora z dwoma blokami grzewczymi.

ZGODNIE Z OPISEM

4. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga karty noworodkowej o profilu: anty-A, anty-B, anty-DVI+, ctrl, BTA oraz karty do potwierdzenia grupy krwi noworodka: anty-A, anty-B, anty-DVI-?

ZGODNIE Z OPISEM

5. Czy Zamawiający będzie wymagać dostarczenia wraz z ofertą metodyk wykonywania badań i ulotek celem potwierdzenia oferowanych parametrów?

TAK

6. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującymi przepisami Zamawiający dla odczynnika z poz. 15 Standard anty- D wymaga deklaracji zgodności CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej?

TAK

Pytanie nr 1 do załącznika nr 4 do zapytania

Prosimy o potwierdzenie, że w tabeli załącznika nr 1 do zapytania, kolumna **Cena jednostkowa netto** należy wpisać cenę za 1 produkt, np. 1 kartę, 1 ampułkę z odczynnikami, 1 opakowanie końcówek do pipet, 1 zestaw krwinek itp. a nie cenę jednostkową netto za badanie.

TAK

Pytanie nr 2 do załącznika nr 4 do zapytania

Prosimy o potwierdzenie, że w kolumnie **Ilość badań na 24 miesiące**, wiersz „Zestaw 3 krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał PTA LISS” należy wpisać słownie „Potrzebne do wykonania podanej ilości badania screeningu przeciwciał w PTA LISS”.

TAK

Pytanie nr 3 do załącznika nr 3 do zapytania

Prosimy o potwierdzenie, że w ramach wymagania: „Dodatkowo odczynniki niezbędne do obowiązkowej kontroli.” Zamawiający ma na myśli kontrolę codzienną (badanie) co 12 h i o taką ilość należy zwiększyć ilość asortymentu dla poszczególnych pozycji kart (w tym też kart do grupy krwi noworodka) i odczynników w załączniku nr 1 do zapytania uwzględniając czas trwania umowy, tj. 24 miesiące lub wnosimy o wykreślenie tego zapisu.

ZGOGA NA WYKREŚLENIE ZAPISU

Pytanie nr 4 do załącznika nr 4 do zapytania

Prosimy o potwierdzenie, że w kolumnie **Ilość badań na 24 miesiące**, wiersz „Jednorazowe końcówki do pipet” należy wpisać słownie „Potrzebne do wykonania podanej ilości badań”.

Pytanie nr 5 do załącznika nr 4 do zapytania

Prosimy o wskazanie ilości 2ml fiolek odczynników: „Lektyna do dolichotestu”, „Standard anty- D” oraz 5L kanistrów odczynnika „Buforowany roztwór soli fizjologicznej PBS”, a także wymaganej ilości zestawów „Krwinki wzorcowe do ABO” celem zachowania porównywalności ofert. Zamawiający podając konkretne ilości asortymentu na 24 miesiące uniknie niedoszacowania oferty, a Wykonawcy nie będą mieli możliwości dowolnego szacowania ilości odczynników .

Szacowana ilość w/w odczynników :

10 ampulek Lektyny do Dolichotestu (2 ml)

10 ampulek Standardu anty- D (2 ml)

75 opakowań PBS (5 l)

Pytanie nr 6 do załącznika 3 do zapytania wiersz 9 cytat: Mikrokarty do BTA wypełnione odpowiednią surowicą monowalentną

Prosimy o wykreślenie zapisu z uwagi na brak kart do BTA w oferowanych produktach za wyjątkiem karty do badań grupy krwi noworodka w której stosuje się surowicę antyglobulinową poliwalentną, a nie monowalentną.

ZGODA NA WYKREŚLENIE ZAPISU

Pytanie nr 6a Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 2 załącznika nr 4 należy zaoferować kartę wypełnioną odczynnikiem anty-IgG (surowica monowalentna) czy kartę AHG (surowica poliwalentna)? Jeśli AHG Coombs to prosimy o wykreślenie wymagania poz. 9 z załącznika nr 3.

TAK CHODZI O KARTĘ Z SUROWICĄ POLIWALENTNĄ.

Pytanie nr 7 do załącznika nr 4 do zapytania

Czy w wierszu „Materiały zużywalne inne (jeśli są wymagane do proponowanej metody)” należy wpisać koszt miesięcznej dzierżawy sprzętu celem zachowania porównywalności ofert?

NIE

Pytanie nr 8 do załącznika nr 4 do zapytania

Czy Zamawiający dopuści zestawów krwinek do ABO w pozycji nr 17 w opakowaniach 3x5ml?

TAK

Pytanie nr 92 do załącznika nr 3 do zapytania wiersz 6

Czy Zamawiający dopuści warunki transportu zgodnie z zaleceniami producenta oferowanego asortymentu oraz normami ISO w tym zakresie?

TAK

Pytanie nr 10 do załącznika nr 3 i nr 4 do zapytania

Czy jednorazowe końcówki do pipet jaki wyrób medyczny mający styczność z krwią zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. mają być opatrzone znakiem zgodności CE?

TAK

Pytanie nr 11 do załącznika nr 3 i nr 4 do zapytania

Czy Zamawiający wymaga, aby temperatura przechowywania kart żelowych mieściła się w przedziale 4-25°C czyli w zależności od aktualnej dostępności powierzchni do przechowywania w laboratorium z możliwością przechowywania zarówno w lodówce jak i w temperaturze pokojowej?

TAK

Pytanie nr 12 do załącznika nr 3 i nr 4 (pozycja nr 17) do zapytania

Czy Zamawiający wymaga aby krwinki wzorcowe do ABO były gotowe do użycia zarówno do metody szkiełkowej jak i probówkowej?

TAK

Pytanie nr 13 do załącznika nr 3 i nr 4 do zapytania

Czy Zamawiający wymaga, aby specjalistyczna pipeta posiadała możliwość wielokrotnego dozowania różnych objętości (w zakresie 10, 25 lub 50 µl) materiału badanego , odczynników , zgodnie z metodyką wykonania badania podaną w instrukcji kart?

TAK

Z poważaniem

/-/ Grzegorz Bełłowski