



Zielona Góra, 29-12-2016 roku

Dotyczy: postępowania 9/P/2016 na dostawę odczynników i surowic diagnostycznych.

CZĘŚĆ I

Pytanie 1.

Zadanie 14 – czy Zamawiający dopuszcza krwinki o stężeniu 25+/- 2%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek o stężeniu 25+/- 2%.

Pytanie 2.

Zadanie 6 – czy Zamawiający dopuszcza papainę lizowaną z rozpuszczalnikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 3.

Zadanie 6 – czy Zamawiający dopuszcza żeby Standard anti-D i Standard anti-D MIKRO mógł mieć objętość 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 4.

Zadanie 4 – czy Zamawiający dopuszcza odczynniki do elucji o objętości 200-250 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 5.

Zadanie 5 – czy Zamawiający dopuszcza żeby surowica anti-IgG mogła mieć objętość 2 x 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

CZĘŚĆ II

Pytanie 1 - dotyczy Siwz.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie aktualnych instrukcji użytkowania zaoferowanego asortymentu w języku polskim przy pierwszej dostawie zawierającej wszystkie niezbędne do bezpośredniego użytkowania informacje, informacje dotyczące magazynowania i przechowywania zaoferowanego

1 | Strona





asortymentu w formie książkowej, co pozwoli na obniżenie kosztów realizacji zamówień w zakresie oferowanym przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie aktualnych instrukcji użytkowania zaoferowanego asortymentu w języku polskim przy pierwszej dostawie zawierającej informacje wymagane w Siwz.

Pytanie 2 – dotyczy istotnych postanowień umowy §9 ust. 1a).

Wnioskujemy o zmianę wskazanego zapisu wzoru umowy na „a) w wysokości 10% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca”

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji. Zamawiający wymaga stałej wysokiej jakości realizacji umowy przez cały okres jej trwania, dlatego wartość kary pozostaje na stałym niezmiennym poziomie.

Pytanie 3 – dotyczy istotnych postanowień umowy §9 ust. 1.

Wnioskujemy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych od wartości umownej netto.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 3 – dotyczy formularza ofertowego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie w formularzu ofertowym tylko tych zadań, na które składana jest oferta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na ujęcie w formularzu ofertowym tylko tych zadań, na które składana jest oferta.

CZĘŚĆ III

Pytanie 1 dotyczy zadanie 9 poz. 16 odczynnik monoklonalny anty-k(Celano).

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnik poliklonalnego anty-k (Celano).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższej modyfikacji.

Pytanie 2 dotyczy zadanie 10 poz. 1 odczynnik monoklonalny antyFya.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnik wskazanego wyżej w opakowaniach handlowych 4x2ml w ilości 3 opakowań z zachowaniem wymaganego terminu ważności odczynnik.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ww. odczynnik w opakowaniach handlowych 4 x2 ml w ilości 3 opakowań.



Pytanie 3 dotyczy zadanie 11 poz. 1 odczynnik monoklonalny antiFyb.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnika poliklonalnego antiFyb w opakowaniach handlowych 4x2ml w ilości 3 opakowań z zachowaniem wymaganego terminu ważności odczynnika.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania odczynnika poliklonalnego.

Pytanie 4 dotyczy zadanie 15 poz. 1 podstawowy zestaw krwinek A, B, Rh+/-.

Czy pod pojęciem wskazanego wyżej asortymentu Zamawiający rozumie zaoferowanie zestawu krwi kontrolnej, składającej się z 2 próbek krwi: grupy A RhD dodatniej i B RhD ujemnej lub A RhD ujemny i B RhD dodatni, stosowanego do kontroli aktywności i swoistości zestawu odczynników monoklonalnych i krwinek wzorcowych do badania AB0 i RhD i jednocześnie kontrole krwinek wzorcowych oraz stosowanych testów do wykrywania przeciwciał?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu krwi kontrolnej, składającej się z 2 próbek krwi: grupy A RhD dodatniej i B RhD ujemnej lub A RhD ujemny i B RhD dodatni, stosowanego do kontroli aktywności i swoistości zestawu odczynników monoklonalnych i krwinek wzorcowych do badania AB0 i RhD.

Zatwierdzam

DYREKTOR
Regionalnego Centrum
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
w Zielonej Górze



Monika Fabisz-Kotodzińska