

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W MYŚLENICACH**

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 **Informacja** (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 **fax.** 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, **REGON:** 000300570,

Myślenice, dnia 29.03.2022r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r. poz. 2019 z późn. zm. – dalej uPZP) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. którego przedmiotem są dostawy odczynników do serologii transfuzjologicznej metodą probówkową oraz krwinek wzorcowych. Nr sprawy 4/PN/22

Pytania Wykonawcy pierwszego :

Pytania RCKiK Katowice

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 2 poz. 14 surowicę w opakowaniach

handlowych 2 x 5 ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w części nr 2 poz. 14 surowicę w opakowaniach handlowych 2 x 5 ml. W takim przypadku należy zaoferować taką ilość opakowań, która będzie uwzględniać datę przydatności do użycia.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 2 poz 16, 17 i 22 w opakowaniach handlowych 2 x 2 ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie części nr 2 poz 16, 17 i 22 w opakowaniach handlowych 2 x 2 ml. W takim przypadku należy zaoferować taką ilość opakowań, która będzie uwzględniać datę przydatności do użycia.

Zapytania Firmy Farmator:

Zapytanie do części nr 2 :

1-Czy w pozycji nr 21 można zaoferować krwinki w zestawach 3x5 ml z przeliczeniem ilości na czas trwania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 21 krwinek w zestawach 3x5 ml z przeliczeniem ilości na czas trwania umowy z uwzględnieniem daty przydatności do użycia.

2-zapytanie do pozycji nr 19 Czy można zaoferować opakowania 5000 l z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

3- Zapytanie do pozycji 19- Czy należy zmienić ilość w rubryce nr 6 jeśli wykonawca zaoferuje opakowania 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań 1000 ml z obowiązkowym przeliczeniem na odpowiednią ilość pełnych opakowań w rubryce 6.

4- zapytania do wymagania pkt 6-Czy Zamawiający dopuści transport towaru zgodnie z zaleceniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

5- Czy dostawy odczynników i krwinek będzie można dostarczać zgodnie z harmonogramem dostaw?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stosowanie dostaw wg harmonogramu jedynie dla zestawów krwinek wzorcowych.

zapytanie do części nr 2 do wymagania: Pozytywna opinia Zakładu Serologii Transfuzjologicznej Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie lub równoważna dla oferowanych odczynników i krwinek za wyjątkiem LISS i PBS – dołączyć dokumenty potwierdzające.

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania skoro wymagane jest załączenia świadectwa kontroli jakości do oferty dla krwinek?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

zapytanie do części nr 2 do wymagania: "Pozytywna opinia Zakładu Serologii Transfuzjologicznej Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie lub równoważna dla oferowanych odczynników i krwinek za wyjątkiem LISS i PBS – dołączyć dokumenty potwierdzające " Czy Zamawiający odstąpi od opinii skoro odczynniki mają posiadać dokumenty CE-zgodnie z orzeczeniem MZ i Ko misji EU(w załączeniu)

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Zamawiający zmienia Rozdział IV Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1. Winno Być: Przedmiotowe środki dowodowe, które składane są wraz z ofertą:

Część 1:

1. Deklaracja CE dla wszystkich oferowanych odczynników.
2. Oświadczenie o zgłoszeniu produktu/ lub rejestracji do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dla wyrobów, których dotyczy.

Część 2:

1. Instrukcje metodyczne w języku polskim zebrane w postaci przewodnika metodycznego (z wyjątkiem poz. 18 i 19
2. Deklaracja CE dla wszystkich oferowanych odczynników.
3. Oświadczenie o zgłoszeniu produktu/ lub rejestracji do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dla wyrobów, których dotyczy.
4. Certyfikaty jednostki notyfikowanej dla oferowanych odczynników (dotyczy wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro z listy A i B)
5. Pozytywna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii lub równoważna dotycząca odczynników i krwinek (z wyj. LISS i PBS)

Cześć 2

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek dla pozycji 1,2,3,4,5,6 i 21 po 1 szt (ampułce). Próbki należy dostarczyć fizycznie, odpowiednio zabezpieczone drogą pocztową przed terminem składania ofert w zamkniętych kopertach/ opakowaniach oznaczonych: „**4/PN/22**

Dostawy odczynników – część 2” na adres: SPZOZ w Myślenicach, 32-400 Myślenice, ul. Szpitalna 2, **LABORATORIUM ANALITYKI**. Próbkę nie podlegają uzupełnieniu, a ich nie złożenie spowoduje odrzucenie oferty.

2. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

Podpis.....

Zamieszczono na stronie internetowej (platforma zakupowa zamawiającego)

.....