



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Internet:

www.rckik.wroclaw.pl
centrum@rckik.wroclaw.pl
www.facebook.com
/rckikwroclaw

Telefony:

Centrala:
71 371 58 10

Dyrektor:
71 371 58 11

Sekretariat:
71 371 58 12

Fax:
71 328 17 13

Ekspedycja krwi:
71 371 58 26
71 328 10 93

Laboratorium:
71 371 58 31

Forma prawna:
SP ZOZ

zarejestrowany
w Sądzie Rejonowym dla
Wrocławia - Fabrycznej
we Wrocławiu
VI Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru
Sądowego pod numerem
KRS: 0000034677
NIP: PL 898-18-53-248
REGON: 000291121

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego
Oddział we Wrocławiu
Nr 45113010330018800155200002



Gepard Biznesu 2011

Certyfikat:
FS 505163



ISO 9001:2008

Wrocław, dnia 18.01.2017

Nasz znak: DZZ.MSP.26-34.P/1-2/2016

Uczestnicy postępowania nr sprawy 34/P/1-2/2016

Dotyczy: odpowiedzi na pytania zadane Zamawiającemu oraz zmiana SIWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

„Dostawa zestawów jednorazowych do poboru składników krwi metodą aferezy automatycznej wraz z dzierżawą separatorów komórkowych przez okres 40 miesięcy, tj:

zadanie 1: dostawa jednorazowych zestawów do poboru koncentratu krwinek płytkowych, koncentratu krwinek czerwonych oraz osocza wraz z dzierżawą 10 separatorów komórkowych

zadanie 2: dostawa jednorazowych zestawów do poboru koncentratu granulocytarnego oraz koncentratu krwinek płytkowych wraz z dzierżawą 1 separatora komórkowego,,

Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (t. jedn.- Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.) udziela odpowiedzi na zadane pytania o następującej treści:

Pytanie 2:

Punkty 1.16 i 3.13 dla zadania nr 1 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by certyfikat serii był wystawiony w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, by certyfikat serii był wystawiony w języku angielskim.

Pytanie 3:

Punkty 1.6., 1.8., 2.5., 2.8., 3.4. i 3.5. dla zadania nr 1 oraz punkty 1.5., 1.6. i 2.6. dla zadania nr 2 w części I SIWZ, odwołujące się do zgrzewarek różnego typu dostępnych w siedzibie Zamawiającego

Wnosimy o wskazanie, jakimi typami zgrzewarek dysponuje Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający dysponuje następującymi typami zgrzewarek:

- 1) Handy Seal FDR 4368
- 2) BT-200 Sanimat



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

- 3) GENESIS RAPIDWELD™ STW
- 4) TSCD II TYP SC-203AH
- 5) BIOSEALER CR6-PS I CR4
- 6) COMPOSEAL UNIVERSAL
- 7) MULTI SEALER MS 450
- 8) T-SEAL II

Pytanie 4:

Punkt 3.2. dla zadania nr 1 w część I SIWZ

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów umożliwiających pobranie osocza w ilości 600 ml w trakcie jednej procedury?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów umożliwiających pobranie osocza w ilości 600 ml w trakcie jednej procedury.

W związku z odpowiedzią na pytanie 4 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 3.2.

Było:

Zestawy umożliwiające pobranie osocza w ilości 650 ml netto w trakcie jednej procedury - z pojedynczego wkłucia.

Jest:

Zestawy umożliwiające pobranie osocza w ilości nie mniejszej niż 600 ml w trakcie jednej procedury - z pojedynczego wkłucia.

Pytanie 5:

Punkt 4.1.2. dla zadania nr 1 w część I SIWZ

Czy Zamawiający uzna, że oferowany separator spełnia wskazane wymaganie, jeżeli umożliwia on pobór podwójnej ilości UKKP w stosunku do w/w normy w trakcie jednej procedury tylko od dawców posiadających określoną ilość płytek we krwi (np. 300 000 płytek w 1 mm³ krwi)?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna, że oferowany separator spełnia wskazane wymaganie, jeżeli umożliwia on pobór podwójnej ilości UKKP w stosunku do określonej w SIWZ normy w trakcie jednej procedury tylko od dawców posiadających odpowiednie parametry morfologii krwi i spełniających inne kryteria kwalifikacji dawców do zabiegów aferezy zgodnie z obowiązującymi procedurami u Zamawiającego.



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Pytanie 6:

Punkty 4.12. dla zadania nr 1 w część I SIWZ

Czy przez „materiały eksploatacyjne niezbędne do użytkowania drukarki” Zamawiający rozumie wyłącznie toner do drukarki? Czy Zamawiający wymaga jednorazowej dostawy materiałów eksploatacyjnych czy też dostawy te mogą następować sukcesywnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia wszystkich niezbędnych materiałów eksploatacyjnych do zaoferowanej drukarki. Zamawiający wymaga sukcesywnej dostawy na pisemne zamówienie wysłane do Wykonawcy.

Pytanie 7:

Punkt 6.4. dla zadania nr 1 i punkt 5.3. dla zadania nr 2 w części I SIWZ, dotyczące dostaw na cito

Jak należy rozumieć pojęcie „wyjątkowych sytuacji”, w których wykonawca będzie zobowiązany do dostawy zestawów w terminie dostawy na cito? Prosimy o przykładowe wskazanie takich sytuacji. Prosimy o wskazanie przewidywanej częstotliwości dostaw w terminie na cito np. w miesiącu kalendarzowym.

Odpowiedź:

Przez wyjątkowe sytuacje Zamawiający rozumie nagły wzrost zapotrzebowania na składniki krwi powstały w wyniku np.: klęsk żywiołowych, masowych wypadków, stanów wyjątkowych ogłoszonych w regionie, uszkodzeń lub zniszczeń zapasów magazynowych, wzrost liczby nieprzewidzianych procedur w terapii koncentratami granulocytarnymi w podmiotach leczniczych i inne. W związku ze specyfiką w/w sytuacji, Zamawiający nie może przewidzieć ich częstotliwości.

Pytanie 8:

Wnosimy o potwierdzenie, że ilekroć Zamawiający posługuje się w SIWZ terminem „dni robocze” oznacza to dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający posługując się terminem „dni robocze” ma na myśli dni od poniedziałku do piątku.



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Pytanie 9:

Punkty 7.2 i 7.4 dla zadania nr 1 oraz punkty 6.2 i 6.4 dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że obowiązek wymiany wadliwych zestawów na nowe odnosi się do sytuacji, gdy reklamacja dotyczy całej dostarczonej partii zestawów, natomiast w przypadku reklamacji pojedynczych zestawów, po potwierdzeniu zasadności reklamacji, wykonawca będzie zobowiązanych do korekty faktury VAT i zwrotu ceny zapłaconej przez Zamawiającego za wadliwe zestawy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość wymiany wadliwych zestawów na nowe w sytuacji, gdy reklamacja dotyczy całej dostarczonej partii zestawów, natomiast w przypadku reklamacji pojedynczych zestawów, po potwierdzeniu zasadności reklamacji, wykonawca będzie zobowiązany do korekty faktury VAT i zwrotu ceny zapłaconej przez Zamawiającego za wadliwe zestawy lub dokona wymiany wadliwych zestawów zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie 10;

Punkt 7.9. dla zadania nr 1 i punkt 6.9. dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Wnosimy o potwierdzenie, że powyższe postanowienia nie mają zastosowania, jeżeli zła jakość składnika krwi będzie spowodowana awarią urządzenia wynikłą z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający, w szczególności wskutek używania separatora w sposób sprzeczny z jego przeznaczeniem lub instrukcją obsługi lub przez nieprzeszkolony personel.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że powyższe postanowienia nie mają zastosowania, jeżeli zła jakość składnika krwi będzie spowodowana awarią urządzenia wynikłą z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający, w szczególności wskutek używania separatora w sposób sprzeczny z jego przeznaczeniem lub instrukcją obsługi lub przez nieprzeszkolony personel. Wykonawca musi przedstawić dowody na powyższe.

Pytanie 11:

Punkty 8.1. i 8.2. dla zadania nr 1 oraz punkty 7.1. i 7.2. dla zadania nr 2 w części I SIWZ



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Wnosimy o potwierdzenie, że wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za awarie lub brak sprawności separatorów spowodowane okolicznościami, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający, w szczególności wskutek używania separatora w sposób sprzeczny z jego przeznaczeniem lub instrukcją obsługi lub przez nieprzeszkolony personel, oraz że w takim przypadku koszty naprawy separatora oraz jego przeglądu i walidacji po naprawie poniesie Zamawiający.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za awarie lub brak sprawności separatorów spowodowane okolicznościami, za które odpowiedzialność ponosi Zamawiający, w szczególności wskutek używania separatora w sposób sprzeczny z jego przeznaczeniem lub instrukcją obsługi lub przez nieprzeszkolony personel, oraz że w takim przypadku koszty naprawy separatora oraz jego przeglądu i walidacji po naprawie poniesie Zamawiający.

Wykonawca musi przedstawić dowody na powyższe.

Pytanie 12:

Punkt 8.3 dla zadania nr 1 i punkt 7.3 dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w sytuacji, gdy zgłoszenie awarii separatora nastąpi w piątek lub sobotę, termin na czas reakcji (24 godziny) rozpoczął bieg w poniedziałek o godz. 8:00? Ewentualnie, gdyby termin na czas reakcji upływał w sobotę lub niedzielę, by termin ten ulegał odpowiedniemu wydłużeniu do najbliższego dnia roboczego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, by w sytuacji, gdy termin na czas reakcji upływa w sobotę, niedzielę lub inny dzień ustawowo wolny od pracy, to wówczas termin ten ulegnie odpowiedniemu wydłużeniu do najbliższego dnia roboczego.

Pytanie 13:

Punkt 7.3. dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy separatora z 24 godzin do 3 dni roboczych (jak w zadaniu nr 1)? Zwracamy uwagę, że jest to wysokospecjalistyczne urządzenie do którego naprawcze podzespoły muszą być sprowadzane często z europejskiego oddziału firmy.



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu naprawy separatora z 24 godzin do 48 godzin.

W związku z odpowiedzią na pytanie 13 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 7.3.

Było:

Czas reakcji serwisu rozumiany jako diagnoza awarii/usterki wynosi max 24 godziny od telefonicznego lub pisemnego zgłoszenia awarii/usterki, przy czym czas przyjazdu, ustalenia usterek lub uszkodzeń oraz naprawy urządzenia nie może być dłuższy niż 24 godziny od daty zgłoszenia.

Jest:

Czas reakcji serwisu rozumiany jako diagnoza awarii/usterki wynosi max 24 godziny od telefonicznego lub pisemnego zgłoszenia awarii/usterki, przy czym czas przyjazdu, ustalenia usterek lub uszkodzeń oraz naprawy urządzenia nie może być dłuższy niż 48 godzin od daty zgłoszenia.

Pytanie 14;

Punkt 8.3.1. dla zadania nr 1 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w opisanej tam sytuacji (usunięcie awarii/usterki w obowiązującym terminie nie będzie możliwe) wykonawca mógł zapewnić urządzenie zastępcze lub wymienić urządzenie na nowe także z własnej inicjatywy (bez wniosku Zamawiającego), jeżeli wykonawca na własny koszt przeprowadzi odpowiednie procedury umożliwiające pracę na tym urządzeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15:

Punkt 7.3.1. dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w opisanej tam sytuacji (usunięcie awarii/usterki w obowiązującym terminie nie będzie możliwe) wykonawca mógł, według swego wyboru, wymienić urządzenie na nowe (zamiast dostarczać urządzenie zastępcze)? Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by w takiej sytuacji wykonawca mógł wymienić urządzenie na nowe także z własnej inicjatywy (bez wniosku Zamawiającego)? W przypadkach wskazanych w



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

poprzednich pytaniach wykonawca na własny koszt przeprowadzi odpowiednie procedury umożliwiające pracę na urządzeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, by w sytuacji gdy usunięcie awarii/usterki w obowiązującym terminie nie będzie możliwe wykonawca będzie mógł, według swego wyboru, wymienić urządzenie na nowe lub dostarczać urządzenie zastępcze. Zamawiający wyraża zgodę, by w takiej sytuacji wykonawca mógł wymienić urządzenie na nowe także z własnej inicjatywy (bez wniosku Zamawiającego). Wykonawca na własny koszt przeprowadzi odpowiednie procedury umożliwiające pracę na urządzeniu.

W związku z odpowiedzią na pytanie 15 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 7.3.1

Było:

Jeśli usunięcie awarii/usterki nie jest możliwe w ciągu 24 godzin, Wykonawca na wniosek Zamawiającego dostarczy urządzenie zastępcze w terminie 3 dni roboczych od złożenia wniosku przez Zamawiającego.

Jest:

Jeśli usunięcie awarii/usterki w obowiązującym terminie nie jest możliwe wykonawca będzie mógł, według swego wyboru, wymienić urządzenie na nowe lub dostarczać urządzenie zastępcze.

Pytanie 16:

Punkt 8.3.3. dla zadania nr 1 i punkt 7.3.3. dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania: „Wykonawca może również wymienić urządzenie na nowe, jeżeli koszt naprawy przewyższa wartość urządzenia; w takim przypadku wykonawca jest również zobowiązany przeprowadzić odpowiednie procedury umożliwiające pracę na urządzeniu”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zdania: „Wykonawca może również wymienić urządzenie na nowe, jeżeli koszt naprawy przewyższa wartość urządzenia; w takim przypadku wykonawca jest również zobowiązany przeprowadzić odpowiednie procedury umożliwiające pracę na urządzeniu”



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

W związku z odpowiedzią na pytanie 16 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 8.3.3 oraz w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 7.3.3

Było:

W przypadku pojawienia się wady niemożliwej do usunięcia awarii Wykonawca zobowiązuje się do wymiany urządzenia na nowe i przeprowadzenie odpowiednich procedur umożliwiających pracę na tym/tych urządzeniach

Jest:

W przypadku pojawienia się wady niemożliwej do usunięcia awarii lub jeżeli koszt naprawy przewyższa wartość urządzenia, Wykonawca zobowiązuje się do wymiany urządzenia na nowe i przeprowadzenie odpowiednich procedur umożliwiających pracę na tym/tych urządzeniach

Pytanie 17:

Punkty 8.3.-8.3.3. dla zadania nr 1 i punkty 7.3-7.3.3. dla zadania nr 2 w części I SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że „urządzenie zastępcze” może być starsze niż z 2013 r.

Prosimy o potwierdzenie, że przez „urządzenie nowe” należy rozumieć urządzenie spełniające wymagania określone w SIWZ (w tym nie starsze niż z 2013 r.), ale nie urządzenie fabrycznie nowe.

Odpowiedź:

Zamawiający określa, że urządzenie zastępcze nie może być starsze niż z 2012 roku.

Zamawiający potwierdza, że przez „urządzenie nowe” rozumie urządzenie spełniające wymagania określone w SIWZ (w tym nie starsze niż z 2013 r.), ale nie urządzenie fabrycznie nowe.

Pytanie 18:

Punkt E.4 w części III SIWZ

Jak należy rozumieć sformułowanie „oryginalny prospekt lub folder lub specyfikację producenta”?

Odpowiedź:

Przez sformułowanie „oryginalny prospekt lub folder lub specyfikację producenta” należy rozumieć dokument wydany przez producenta urządzenia i zestawów zawierający informacje o produkcie.



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Pytanie 19:

Punkt 1.e) w części X SIWZ (Opis sposobu obliczania ceny)

Czy sformułowanie „transport wewnętrzny u Zamawiającego” oznacza wniesienie przedmiotu zamówienia do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Zamawiającego?

Odpowiedź:

„Transport wewnętrzny u Zamawiającego” oznacza wniesienie przedmiotu zamówienia do wskazanego pomieszczenia magazynowego w siedzibie Zamawiającego. Pomieszczenia magazynowe znajdują się na poziomie -2, Zamawiający posiada windę.

Pytanie 20:

Punkt 2.2.2. dla zadania nr 1 w części XI SIWZ (Kryteria oceny ofert)

Czy oświadczenie wykonawcy, który pełni funkcję autoryzowanego serwisu, wystarczy do potwierdzenia mobilności separatorów?

Odpowiedź:

Tak, oświadczenie wykonawcy, który pełni funkcję autoryzowanego serwisu wystarczy do potwierdzenia mobilności separatorów.

Pytanie 21:

Punkt 2.2. dla zadania nr 1 w części XI SIWZ (Kryteria oceny ofert)

Czy Zamawiający przyzna punkty w kryterium „mobilność separatorów”, jeżeli oferowany separator będzie ważyć ponad 20 kg i nie będzie wyposażony w kółka? Zwracamy uwagę, iż kobietom nie wolno dźwigać ciężarów przewyższających 20 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający przyzna punkty w kryterium „mobilność separatorów”, jeżeli wykonawca np.: w instrukcji obsługi, w specyfikacji technicznej, w oświadczeniu producenta lub autoryzowanego serwisu lub w innym równoważnym dokumencie załączonym do oferty, potwierdzi zapisami stabilność czujników układów pomiarowych po przemieszczeniu separatora między pomieszczeniami na tym samym poziomie oraz potwierdzi, że separator wyposażony jest w zintegrowane kółka lub waży do 50 kg.

Pytanie 22:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Punkt 2.2. dla zadania nr 1 w części XI SIWZ (Kryteria oceny ofert)

Czy Zamawiający przyzna punkty w kryterium „mobilność separatorów”, jeżeli po zmianie lokalizacji oferowanego separatora jego czujniki lub układy pomiarowe (np. waga) wymagają recalibracji, rekwalfikacji lub weryfikacji?

Odpowiedź:

Zamawiający przyzna punkty w kryterium „mobilność separatorów”, jeżeli wykonawca np.: w instrukcji obsługi, w specyfikacji technicznej, w oświadczeniu producenta lub autoryzowanego serwisu lub w innym równoważnym dokumencie załączonym do oferty, potwierdzi zapisami stabilność czujników układów pomiarowych po przemieszczeniu separatora między pomieszczeniami na tym samym poziomie oraz potwierdzi, że separator wyposażony jest w zintegrowane kółka lub waży do 50 kg.

W związku z odpowiedzią na pytanie 21 i 22 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale XI pkt 2.2.1

Było:

Przez „mobilność separatorów” Zamawiający rozumie możliwość dowolnej zmiany lokalizacji separatora bez konieczności ponownej rekwalfikacji.

Jest:

Przez „mobilność separatorów” Zamawiający rozumie możliwość przemieszczenia separatora między pomieszczeniami na tym samym poziomie z zachowaniem stabilności czujników układów pomiarowych oraz wyposażenie separatora w zintegrowane kółka lub wagę separatora do 50 kg.

Zmienia się w załączniku 3A - formularz ofertowy dla zadania 1 pkt 5a

Było:

Oświadczenia niezbędne do uzyskania punktów w kryterium „mobilność separatorów”

Oświadczamy, że zaoferowane przez nas w niniejszym postępowaniu separatory są*/nie są* mobilne, przez co Zmawiający rozumie możliwość dowolnej zmiany lokalizacji separatora bez konieczności ponownej rekwalfikacji.

Jest:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Oświadczenia niezbędne do uzyskania punktów w kryterium „mobilność separatorów”

Oświadczamy, że zaoferowane przez nas w niniejszym postępowaniu separatory są*/nie są* mobilne, przez co Zmawiający rozumie możliwość przemieszczenia separatora między pomieszczeniami na tym samym poziomie z zachowaniem stabilności czujników układów pomiarowych oraz, że zaoferowane przez nas separatory wyposażone są*/nie są* w zintegrowane kółka; waga urządzenia kg.

*Niepotrzebne skreślić

Pytanie 23:

Punkt 5c. formularza ofertowego dla zadania nr 2 (Załącznik nr 3B do SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że punkt 5c. formularza ofertowego dla zadania nr 2 dotyczy terminu dostawy na cito tylko zestawów do poboru koncentratu granulocytarnego (jak w punkcie 2.4 dla zadania nr 2 w części XI SIWZ Kryteria oceny ofert).

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że punkt 5c. formularza ofertowego dla zadania nr 2 dotyczy terminu dostawy na cito tylko zestawów do poboru koncentratu granulocytarnego.

Pytanie 24:

Punkt 5 w części XII SIWZ (Rozliczenia finansowe)

Czy za dokument „PZ” Zamawiający uzna specyfikację wysyłkową („delivery note”) dołączoną do towaru przez dostawcę? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doręczenie faktury VAT odrębnie od przedmiotu dostawy? Wyjaśniamy, że towar jest wysyłany bezpośrednio z magazynu poza granicami kraju, a faktura jest wystawiana w Polsce i wysyłana z biura wykonawcy w Polsce.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna każdy dokument dołączony do towaru w momencie dostawy, zawierający minimum następujące informacje: nazwa asortymentu, numer serii, data ważności, ilość.

Zamawiający nie wymaga dostarczenia faktury VAT wraz z przedmiotem dostawy.

Pytanie 25:

§ 7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy dla zadania nr 1 i 2 (Załączniki nr 4A i 4B do SIWZ)



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Czy Zamawiający, przed rozwiązaniem umowy we wskazanej tam sytuacji, wyznaczy wykonawcy odpowiedni termin na usunięcie naruszeń?

Odpowiedź:

Zamawiający przed rozwiązaniem umowy we wskazanej w umowie w § 7 ust. 1 lit. a) sytuacji, nie przewiduje wyznaczania wykonawcy terminu na usunięcie naruszeń.

Pytanie 26:

§ 7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy dla zadania nr 1 i 2 (Załączniki nr 4A i 4B do SIWZ)

Czy użyty tam termin „zła realizacja umowy” oznacza niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, o którym mowa w art. 471 Kodeksu cywilnego?

Odpowiedź:

W §11 umowa odsyła między innymi do przepisów ustawy prawo zamówień publicznych i przepisów kodeksu cywilnego, które będą miały zastosowanie w sprawach nieuregulowanych umową. Zwrot zła realizacja umowy odnosi się do niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy.

Pytanie 27:

§ 8 ust. 1 lit. c) i d) wzoru umowy dla zadania nr 1 i 2 (Załączniki nr 4A i 4B do SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zwłokę z 0,5% na 0,1% wartości brutto danej dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28:

§ 8 ust. 1 lit. f) wzoru umowy dotyczy zadania 1 i 2 (Załączniki nr 4A i 4B do SIWZ)

Wnosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie będzie naliczał kar umownych za okres, w którym wykonawca zapewni urządzenie zastępcze bądź wstawi urządzenie nowe.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że nie będzie naliczał kar umownych za okres, w którym wykonawca zapewni urządzenie zastępcze bądź wstawi urządzenie nowe.

Pytanie 29:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

§ 10 ust. 1 pkt 1.1 wzoru umowy dla zadania nr 1 i 2 (Załączniki nr 4A i 4B do SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by zmiana wynagrodzenia brutto wynikająca ze zmiany stawki podatku VAT następowała automatycznie, tj. bez konieczności podpisywania aneksu do umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIA DO OPISU PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

ZADANIE NR 1

Pytanie 30:

Dotyczy Części I SIWZ, szczegółowy opisu przedmiotu zamówienia dotyczący zestawów do poboru aferezy UKKP zawieszonych w roztworze wzbogacającym PAS lub osoczu i jednocześnie osocza w ilości 450 ml w trakcie jednej procedury, wymagania:

a) Wymaganie pkt. 1.2

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 17G jeżeli pozostałe parametry są zgodne z określonymi w pkt. 1.2 SIWZ.?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 17G.

W związku z odpowiedzią na pytanie 30a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 1.2.

Było:

Zestawy wyposażone w igłę 16G poddaną obróbce zwiększającej poślizg (...)

Jest:

Zestawy wyposażone w igłę 16G-17G poddaną obróbce zwiększającej poślizg (...)

b) Wymaganie pkt. 1.6

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw posiadający jeden pojemnik satelitarny zintegrowany z końcowym pojemnikiem do przechowywania UKKP?

W przypadku pobierania podwójnej porcji UKKP producent zaleca pobieranie produktu do jednego pojemnika i jego późniejsze dzielenie. W związku z powyższym pobieranie próbki celem



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

wykonania badań jakościowych jest wskazane wówczas również z jednego/pierwszego pojemnika.

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zestaw posiadający jeden pojemnik satelitarny zintegrowany z końcowym pojemnikiem do przechowywania UKKP.

c) Wymaganie pkt. 1.9.

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki do przechowywania UKKP zawierające 1 port oraz pojemniki do przechowywania osocza z 2 portami zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia?

Wyjaśniamy, że oferowane przez nas zestawy o parametrach wskazanych w powyższych pytaniach, są użytkowane zarówno w Polsce, jak i Europie,

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje pojemniki do przechowywania UKKP zawierające 1 port oraz pojemniki do przechowywania osocza z 2 portami zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia

W związku z odpowiedzią na pytanie 30c zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 1.9.

Było:

Pojemniki do przechowywania UKKP oraz pojemniki do przechowywania osocza zawierające co najmniej 2 porty, zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

Jest:

Pojemniki do przechowywania UKKP zawierające minimum 1 port oraz pojemniki do przechowywania osocza zawierające co najmniej 2 porty, zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

Pytanie 31:

Dotyczy Części I SIWZ, szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dotyczący zestawów do poboru (aferezy) UKKCz/RW



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Wymaganie pkt. 2.2

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 18G, jeżeli pozostałe parametry są zgodne z określonymi w pkt. 2.2 SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 18G.

W związku z odpowiedzią na pytanie 31 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 2.2.

Było:

Zestawy wyposażone w igłę 16G poddaną obróbkę zwiększającej poślizg (...)

Jest:

Zestawy wyposażone w igłę 16G -18G poddaną obróbkę zwiększającej poślizg (...)

Pytanie 32:

Dotyczy pkt. 4.6 w części I SIWZ, wymagania odnośnie separatorów komórkowych.

Czy Zamawiający zaakceptuje program, pozwalający na automatyczną transmisję danych istotnych dla Zamawiającego z separatorów do systemu „Bank Krwi” (wg. standardów ISBT 128) bez parametru dotyczącego liczby cykli? Istnieje natomiast u możliwość dodatkowego transferu danych m.in. odnośnie objętości przetworzonej krwi, która może być również przydatna dla Zamawiającego. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na to pytanie, dostarczone oprogramowanie pozwoli na transmisję następujących danych:

- numer donacji
- data donacji
- objętość pobranego składnika krwi
- czas trwania donacji
- kod operatora
- numer i rodzaj separatora
- numer serii – LOT zestawu jednorazowego
- numer serii – LOT stosowanych płynów
- numer serii – LOT igły – przy zestawach rozłącznych

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje program, pozwalający na automatyczną transmisję danych istotnych dla Zamawiającego z separatorów do



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

systemu „Bank Krwi” (wg. standardów ISBT 128) bez parametru dotyczącego liczby cykli.

W związku z odpowiedzią na pytanie 32 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 1 w rozdziale I pkt 4.6.

Było:

Zapewnienie programu, pozwalającego na automatyczną transmisję danych istotnych dla Zamawiającego, z separatorów do systemu „Bank Krwi”(wg standardów ISBT 128):

- numer donacji
- data donacji
- objętość pobranego składnika krwi
- liczba cykli
- czas trwania donacji
- kod operatora
- numer i rodzaj separatora
- numer serii - LOT zestawu jednorazowego
- numery serii -LOT stosowanych płynów
- numer serii -LOT igły -przy zestawach rozłącznych

Jest:

Zapewnienie programu, pozwalającego na automatyczną transmisję danych istotnych dla Zamawiającego, z separatorów do systemu „Bank Krwi”(wg standardów ISBT 128) min:

- numer donacji
- data donacji
- objętość pobranego składnika krwi
- czas trwania donacji
- kod operatora
- numer i rodzaj separatora
- numer serii - LOT zestawu jednorazowego
- numery serii -LOT stosowanych płynów
- numer serii -LOT igły -przy zestawach rozłącznych

ZADANIE NR 2

Pytanie 33:

Dotyczy Części I SIWZ w zakresie Zadania nr 2, szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dotyczący zestawów do poboru koncentratu granulocytarnego (KG) - wymagania:

a) Wymaganie pkt. 1.10



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemnik do przechowywania KG zawierający 1 port, zabezpieczony błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia? Oferowane przez nas zestawy są użytkowane zarówno w Polsce jak i Europie.

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje pojemnik do przechowywania KG zawierający 1 port (...)

W związku z odpowiedzią na pytanie 33a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 1.10.

Było:

Pojemniki do przechowywania KG muszą zawierać co najmniej 2 porty, zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

Jest:

Pojemniki do przechowywania KG muszą zawierać co najmniej 1 port, zabezpieczony błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

b) Wymaganie pkt. 1.9.1 b),

dotyczące informacji o przeznaczeniu jednorazowego zestawu sterylnego do poboru KG

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby etykieta dla zestawu do poboru koncentratu granulocytarnego nie zawierała informacji o przeznaczeniu tego zestawu?

Wyjaśniamy, że oferowany przez nas zestaw do poboru KG jest zestawem uniwersalnym, używanym do następujących procedur: CMNC, PLN, WBCD, PLTD, BMP (wymagany dodatkowy zestaw). Zestaw posiada zarejestrowaną globalnie nazwę (IDL), widoczną na etykiecie, a o rodzaju prowadzonej procedury i pobieranych czy usuwanych komórek decyduje Operator (osoba przeszkolona przez podmiot upoważniony przez producenta), wybierając odpowiedni protokół oprogramowania separatora oraz stosując się do zaleceń producenta.

Odpowiedź:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Zamawiający dopuści etykietę dla zestawu do poboru koncentratu granulocytarnego nie zawierającą informacji o przeznaczeniu tego zestawu.

Pytanie 34:

Dotyczy Części I SIWZ dla Zadania nr 2, szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dotyczący zestawów do poboru ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych metodą automatycznej aferezy - wymagania:

a. Wymaganie pkt. 2.2

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 17G, jeżeli pozostałe parametry będą zgodne z określonymi w pkt. 2.2 SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zestaw wyposażony w igłę 17G.

W związku z odpowiedzią na pytanie 34a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 2.2.

Było:

Zestawy wyposażone w igłę 16G poddaną obróbce zwiększającej poślizg. (...)

Jest:

Zestawy wyposażone w igłę 16G-17G poddaną obróbce zwiększającej poślizg. (...)

b. Wymaganie pkt. 2.7

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemnik do przechowywania UKKP, który zawiera 1 port zabezpieczony błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje pojemnik do przechowywania UKKP, który zawiera 1 port (...)

W związku z odpowiedzią na pytanie 34b zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 2.7.

Było:

Pojemniki do przechowywania UKKP muszą zawierać co najmniej 2 porty, zabezpieczone błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

Jest:

Pojemniki do przechowywania UKKP muszą zawierać co najmniej 1 port, zabezpieczony błoną od wewnątrz oraz odpowiednią ochroną z zewnątrz zapewniającą jałowość, umożliwiające łatwy dostęp do podłączenia zestawu do przetoczenia.

c. Wymaganie pkt. 2.8

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw, posiadający jeden dodatkowy pojemnik satelitarny, zintegrowany z końcowym pojemnikiem do przechowywania UKKP, umożliwiający sterylne pobranie próbki do badań kontroli jakości? W przypadku pobierania podwójnej porcji UKKP producent zaleca pobieranie produktu do jednego pojemnika i jego późniejsze dzielenie. W związku z powyższym pobieranie próbki celem wykonania badań jakościowych jest wskazane wówczas również z jednego/pierwszego pojemnika.

Wyjaśniamy, że oferowane przez nas zestawy z taką igłą są użytkowane zarówno w Polsce, jak i Europie.

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje zestaw, posiadający jeden dodatkowy pojemnik satelitarny, zintegrowany z końcowym pojemnikiem do przechowywania UKKP, umożliwiający sterylne pobranie próbki do badań kontroli jakości.

Pytanie 35

Dotyczy pkt. 3 dla Zadania 2, zgodnie z którym Wykonawca ma wdzierżawić Zamawiającemu separator komórkowy, którego rok produkcji będzie nie starszy niż z 2013 roku

Czy Zamawiający zaakceptuje separator komórkowy, wyprodukowany w 2012 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje separator komórkowy, wyprodukowany w 2012 roku.

W związku z odpowiedzią na pytanie 35 zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy pzp zmienia się w zadaniu 2 w rozdziale I pkt 3.

Było:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu na okres 40 miesięcy separator komórkowy w ilości 1 sztuk, rok produkcji w/w separatora - nie starszy niż z 2013 roku.

Jest:

Wykonawca wydzierżawi Zamawiającemu na okres 40 miesięcy separator komórkowy w ilości 1 sztuk, rok produkcji w/w separatora - nie starszy niż z 2012 roku.

Dyrektor
Regionalnego Centrum
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza
we Wrocławiu

Krzysztof Dworak
Krzysztof Dworak