

Poznań, dn. 24.01.2012r

EZ/350/5/2012/430/1

Wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu.

Dotyczy przetargu nieograniczonego zakup i dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej wraz z dzierżawą aparatu do przeprowadzania badań z ww zakresu.

Nr 350/5/2012

Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu informuje, iż wpłynęły niżej podane pytania do siwz ww przetargu:

1. Czy w pkt. III ppkt. 2.1 SIWZ „Okres przydatności do użycia krwinek wzorcowych i surowic: min. 4 miesiące od daty dostawy“ Zamawiający omyłkowo podał termin wynoszący 4 m-ce?
2. W pkt. III ppkt. 2.4 prosimy o wydłużenie terminu naprawy do 72 godz. oraz dopisanie wymogu, aby Oferent zaoferował aparat posiadający w pełni autpmatyczny back-up lub drugi analizator stanowiący back-up.
3. Czy Zamawiający dopuści dostawy wszystkich odczynników wg harmonogramu dostaw?
4. Prosimy o doprecyzowanie terminu ważności dostarczanych odczynników, gdyż w pkt. II ppkt. 13.1 oraz projekcie Umowy Zamawiający określa 3 miesięczny okres ważności, a w pkt. III ppkt. 2.1 – 4 miesiące od daty dostawy.
5. Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą Producenta?
6. Prosimy o zmianę zapisu w §6 pkt.13 z: „Strony zgodnie postanawiają, że wysokość czynszu dzierżawnego, o którym mowa w ust. 11 niniejszego paragrafu nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy” na : ” Strony zgodnie postanawiają, że wysokość czynszu dzierżawnego netto, o którym mowa w ust. 11 niniejszego paragrafu nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy z zastrzeżeniem §4 pkt. 3.
7. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaokrąglenia oferowanych odczynników i mikrokart do pełnych opakowań lub dopuści ich podanie z dokładnością do 2 miejsc po przecinku?
8. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie analizatora dokonującego jednostronnego odczytu karty? Oferowana przez nas metoda wykonywania badań immunotransfuzjologicznych jest wysoce zaawansowana technologicznie i nie wymaga dwustronnego odczytu karty.

Jednocześnie informujemy, iż wymagany w SIWZ „obustronny podgląd kolumniek reakcyjnych” (warunki graniczne dla urządzenia do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej – Lp. 3) wskazuje na konkretny system, jedyne na rynku Wykonawcy, a tym samym narusza art. 29 ust. 2 oraz art. 7 ust. 1 ustawy PZP, ograniczając krąg potencjalnych Wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie Zamówienia publicznego.

9. Prosimy o wykreślenie pkt. 10 w zał. 7 lub jego zmianę na: Minimalna wysokość słupa cieczy badanego materiału niezbędna do wykonania badań gwarantująca prawidłowe wykonanie - 1,5 cm. Powyższe podyktowane jest tym, iż w zależności od średnicy próbówki określona przez Zamawiającego objętość materiału i tak może nie być wystarczająca do wykonania badania.
10. Czy Zamawiający w podanych szacunkowych ilościach wykonywanych badań uwzględnił również karty, odczynniki i materiały zużywalne do wykonywania codziennej kontroli czy też należy je doliczyć? Jest to ilość w znaczący sposób rzutująca na wartość oferty. Prosimy o doprecyzowanie.
11. Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik wykrywający kategorię DVI był naniesiony na kolumnienki przez producenta, co zapewnia gwarancję i pełną walidację metody?
12. Czy Zamawiający wymaga doliczenia kart i odczynników do systemu manualnego back-up do oznaczania grupy krwi na 2 różnych klonach odczynników anty-A, anty-B oraz na 2 różnych klonach odczynnika anty-D (zgodnie z przepisami IHiT)?
13. Zwracamy uwagę, iż przygotowanie roboczej zawiesiny krwinek poza pokładem analizatora (pkt. 12 zał. 7) eliminuje takie badanie, jako badanie wykonane w pełni automatyczne. Zasadą badań w pełni automatycznych jest brak ingerencji „operatora” w proces badania. Zatem, np. wykonując badanie grupy Krwi z zawiesiny roboczej krwinek przygotowanej poza pokładem analizatora należy to badanie wykonać 2 razy dwoma seriami odczynników anty-A, anty-B i anty-D pochodzącymi z 2 klonów, Prosimy o doprecyzowanie tego punktu wymagań.
14. Czy Zamawiający dopuści dostawę Instrukcji obsługi analizatora w języku polskim na płycie CD/DVD?
15. Czy Zamawiający wymaga od oferenta zapewnienia udziału w zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości 4 razy w roku (zgodnie z Ustawą)?
16. Czy Zamawiający wymaga pokojowej temp. przechowywania kart (18-25 st. C), co eliminuje konieczność posiadania wolnej przestrzeni magazynowej w warunkach chłodni?
17. Czy Zamawiający wymaga, aby transport kart i odczynników, a w szczególności krwinek wzorcowych odbywał się w warunkach, w których temp. transportu jest monitorowana, a wydruk z monitoringu stanowi załącznik do oferty, co daje Zamawiającemu gwarancję otrzymania w pełni wartościowych odczynników?

Zamawiający w związku z przygotowaniem odpowiedzi na pytania przesuwając termin składania i otwarcia ofert z dnia 26.01.2012 na dzień **01.02.2012r – składanie ofert do godz. 9.00 i otwarcie ofert o godz. 10.00**

Z poważaniem

Z –ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna