



**REGIONALNE CENTRUM
KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA**

im. dr Konrada Vietha w Radomiu

26-612 Radom ul. B. Limanowskiego 42

Regon: 000303060 NIP: 948-16-24-611



Radom, 18 kwietnia 2017 r.

ZP-250-2-2017-pojemniki

Wykonawcy, którzy pobrali SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku (znak sprawy: ZP-250-2-2017-pojemniki)

Szanowni Państwo,

Zamawiający informuje, że w związku z pytaniami wniesionymi do SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) Zamawiający wyjaśnia treść SIWZ.

Pytanie nr 1

Część A:

Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki, w których skład płynów jest podany w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje pojemniki, dla których skład płynów na etykietach firmowych podany jest w języku angielskim. Pojemniki muszą posiadać instrukcję użycia w języku polskim.

Pytanie nr 2

Część A:

AD. 12. Zamawiający wymaga aby pojemniki były kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego prasami Compomat G5. Czy przez ten zapis należy rozumieć, że pojemniki muszą być wyposażone w kaniule automatycznie łamane przez prasę Compomat G5?

Pragniemy podkreślić, że ten typ kaniul powoduje swobodny przepływ krwi i eliminuje ryzyko powstania hemolizy związanej zwykle obecnością standardowej kaniuli.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że pojemniki muszą być kompatybilne z posiadanymi prasami Compomat G5. Pojemniki mogą, ale nie muszą być wyposażone w kaniule automatycznie łamane przez prasę Compomat G5.

Pytanie nr 3

Część C:

Zamawiający wymaga 2000 sztuk pojemników. Czy zamawiający zaakceptuje pojemniki pakowane w opakowania zbiorcze po 96 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostawy 2000 sztuk, zgodnie z SIWZ.

8
1511
nowe

Pytanie nr 4

Część D punkt 2- pojemniki 300ml

- Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności nominalnej 400ml?
- Zamawiający wymaga 4000 sztuk pojemników. Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki pakowane w opakowania zbiorcze po 48 sztuk?

Odpowiedź:

- Zamawiający akceptuje pojemniki o pojemności nominalnej 400 ml.
- Zamawiający wymaga dostawy 4000 sztuk pojemników, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Część E

Zamawiający wymaga 200 sztuk pojemników. Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki pakowane w opakowania zbiorcze po 96 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostawy 200 sztuk pojemników, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Część F:

- Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 1300ml?
- Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki w których dren ma długość 34cm +/- 30mm i nie posiada numerowania?

Odpowiedź:

- Zamawiający akceptuje pojemniki o pojemności 1300 ml.
- Zamawiający nie akceptuje pojemników, w których dren ma długość 34 cm +/- 30 mm. Wymagana długość drenu minimalnie 50 cm. Zamawiający akceptuje pojemniki, w których dren nie posiada numerowania.

Pytanie nr 7

Część G

AD.6. Czy Zamawiający zaakceptuje filtry do filtrowania KKP wyposażone w miękki filtr, który powoduje samoistne odpowietrzanie się filtra a więc nie posiada systemu by-pass?

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje filtry wyposażone w miękki filtr, który powoduje samoistne odpowietrzanie się filtra, a więc nie posiada systemu by-pass.

Pytanie nr 8

Część G

AD.7. Czy Zamawiający zaakceptuje filtry w których nie jest obecny system by-pass a więc także brak jest trzeciego zacisku?

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje filtry, w których nie jest obecny system by-pass, a więc także brak trzeciego zacisku, natomiast filtr musi zapewniać samoistne odpowietrzanie się.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty częściowej - tzn. na wybrane pozycje w pakiecie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na części od A do H zgodnie z pkt 3 SIWZ. W ramach danej części należy złożyć ofertę na cały asortyment.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty po 1 sztuce próbki do każdej pozycji w pakiecie?

g
A.S.M.
m.312

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty po 1 sztuce próbki do każdej pozycji wyszczególnionej w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 11

Część C

Czy Zamawiający rozważy wydzielenie poz. 3 /igły do aferezy 16 g/ jako osobne zadanie? Wydzielenie z Części C pozycji nr 3 zdecydowanie zwiększyłoby konkurencyjność składanych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie akceptuje wydzielenia poz. 3 /igły do aferezy 16 g/ jako osobne zadanie.

Pytanie nr 12

Dotyczy Załącznika nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia oraz Formularza cenowego zał. nr 3A do SIWZ w zakresie Części nr B

Dotyczy Załącznika nr 1 oraz Formularza cenowego zał. nr 3A do SIWZ w zakresie Części nr B
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę zestawów z poz. 1 i roztworu antykoagulantu ACDA z poz. 2 w ilości wynikającej z zaokrąglenia do pełnych opakowań. Zestawy z pozycji 1 są konfekcjonowane w opakowaniach po 6 szt., natomiast roztwór antykoagulantu w opakowaniach po 18 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 504 szt. zestawów z poz. 1 oraz odpowiadającą ilość roztworu ACDA w ilości 504 szt., co ułatwi późniejszą realizację dostaw?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostawy 500 sztuk zestawów drenów oraz 500 sztuk antykoagulantu, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13

Dotyczy pkt. 5 Części nr G Załącznika nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia
Czy Zamawiający potwierdzi iż warunek dotyczący minimalnej długości drenu - 40 cm, dotyczy jednego z drenów zintegrowanych z pojemnikiem transferowym. W przypadku oferowanego przez nas filtru, z pojemnikiem transferowym zintegrowane są dwa dreny w tym dren by-pass, który jest przeznaczony do pozyskiwania pilotek i specjalnie w tym celu oznakowany numerami identyfikacyjnym. Długość tego drenu jest zgodna z wymogiem postawionym przez Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby minimalna długość drenu przy pojemniku odbiorczym (z UKKP) wynosiła 40 cm.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający może doprecyzować czy wymaga, aby zestaw do filtrowania z pojemnikiem odbiorczym z KKP w czasie filtracji musiał umożliwiać zawieszenie go w pozycji pionowej, bez dodatkowych wymogów i/lub prac manualnych co do pozycji pojemnika odbiorczego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zestaw do filtrowania z pojemnikiem odbiorczym z KKP w czasie filtracji musiał umożliwiać zawieszenie go w pozycji pionowej, bez dodatkowych wymogów i/lub prac manualnych co do pozycji pojemnika odbiorczego.

Pytanie nr 15

Dotyczy pkt. 9 Części nr G Załącznika nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby data ważności dla filtru znajdowała się na etykiecie filtra?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, aby data ważności dla filtru znajdowała się na etykiecie filtra.

Pytanie nr 16

Dotyczy wzoru Umowy załącznika nr 4 do SIWZ

8
A.S.M. Nowe

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w §3 ust. 14 dodany został dopisek **jeżeli dotyczy, zgodnie z zaleceniami wytwórcy**. Producent nie wymaga nadzorowanego transportu w zakresie dostaw zestawów i roztworów Część B oraz filtrów z Części G? Czy Zamawiający wyrazi zgodę by monitorowany transport dotyczył wyłącznie tych produktów, które tego wymagają, zgodnie z zaleceniami wytwórcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby dostawca dostarczył wydruk z monitoringu temperatury z każdego transportu. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowień umowy.

Pytanie nr 17

Dotyczy: Część A

AD. 15. Zamawiający wymaga aby numer REF, numer serii oraz data ważności były widoczna na etykiecie pojemnika macierzystego w postaci literowo-cyfrowej i kodu kreskowego. Prosimy o zmianę tego wymogu, ponieważ żaden z producentów pojemników obecnych na rynku polskim nie dostarcza obecnie pojemników na etykiecie których data ważności widnieje w postaci kodu kreskowego. Zamawiający wymaga ponadto aby na etykietach pozostałych pojemników wchodzących skład zestawu do pobierania, była obecna data ważności. Prosimy o dopuszczenie pojemników na etykiecie, których data ważności w postaci literowo cyfrowej jest obecna jedynie na etykiecie pojemnika macierzystego, jedyne widoczne przed otwarciem opakowania indywidualnego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na to, aby data ważności na etykiecie nie była zapisana w postaci kodu kreskowego.

Zamawiający dopuszcza pojemniki na etykiecie, których data ważności w postaci literowo cyfrowej jest obecna jedynie na etykiecie pojemnika macierzystego, jedyne widoczne przed otwarciem opakowania indywidualnego.

Pytanie nr 18

Część C punkt 2.AD. 2 oraz 3.

Zamawiający wymaga aby numer REF, numer serii oraz data ważności były widoczna na etykiecie pojemnika w postaci literowo-cyfrowej i kodu kreskowego. Prosimy o zmianę tego wymogu, ponieważ żaden z producentów pojemników obecnych na rynku polskim nie dostarcza obecnie pojemników na etykiecie których data ważności widnieje w postaci kodu kreskowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na to, aby data ważności na etykiecie nie była zapisana w postaci kodu kreskowego.

Pytanie nr 19

Zamawiający wymaga aby system podłączenia pojemnika z antykoagulantem był kompatybilny z zestawem drenów do automatycznego pobierania składników krwi przy pomocy separatora komórkowego Trima. Prosimy o wyjaśnienie jakiego typu jest to połączenie- czy typu spike czy inny rodzaj połączenia (prosimy o informację jaki).

Odpowiedź:

Zestaw powinien zawierać odwrócony łącznik luer do podłączenia antykoagulantu.

DYREKTOR
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa
im. dr Konrada Wietha w Radomiu
Dominik Piąszal

8
A.S.M. P. W.