l.dz. P/29/05/2016/LAB II Starachowice 01.06.2016r.

Wykonawcy postępowania

przetargowego

nr ogłoszenia 130164 – 2016

Dotyczy: postępowania przetargowego „Dostawa odczynników laboratoryjnych, sprzętu jednorazowego użytku dla Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach” nr sprawy P/29/05/2016/LAB II

Niniejszym informujemy, że wpłynęły zapytania ofertowe i działając w trybie art. 38 ust. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 m.) wyjaśniamy:

Pytanie nr 1

Po zapoznaniu się z odpowiedziami na zapytania wykonawców oraz modyfikacja formularza cenowego stwierdzamy, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 1 tj. Odczynniki serologiczne i krwinki wzorcowe zawiera wady powodujące niemożliwość zawarcia z mocy prawa ważnej umowy.

Uzasadnienie:

W pozycji 1 pakietu 1 Zamawiający wymagał cyt*:” Konserwowanych krwinek wzorcowych do wykrywania p/ciał. UWAGA! GOTOWYCH DO UŻYCIA”.*

W dniu 25.05.2016 Zamawiający odpowiadając na pytanie nr 8 o stężenie krwinek Pakiet 1 pozycja 1) Zamawiający zmienił powyższy zapis odpowiadając, że oczekuje : *„ konserwowanych krwinek wzorcowych do wykrywania p/ciał .* ***Uwaga*** *krwinki* ***gęste, nierozcieńczone”.***

W odpowiedzi na pytanie 12: „*Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycji 1 załącznik nr 2 wymaga krwinek wzorcowych o standaryzowanych do przeciwciał gotowych do użycia o stężeniu 4%?”* Zamawiający nie godzi się na powyższe rozwiązanie i odsyła do odpowiedzi na pytanie 8, a więc pozostawia wymóg zaoferowania krwinek „gęstych, nierozcieńczonych”.

Zgodnie z wymogami IHiT-u zawarte w publikacji "Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydawania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi" pod redakcją Magdaleny Łętowskiej roztwór krwinek do wykrywania przeciwciał w metodzie probówkowej powinien mieć stężenie 3-4%. Zatem zapis „krwinki gotowe do użycia”, jest tożsamy z 3-4% roztworem krwinek. Negatywna odpowiedź na pytanie 12 wyklucza zaoferowanie krwinek gotowych do użycia.

Ponadto. w załączniku nr 2 do SIWZ po zmianach z dn. 25.05.2016 w pozycji 1 pakietu 1 nadal pozostaje zapis „Konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania p/ciał. UWAGA! GOTOWE DO UŻYCIA”, co jest sprzeczne z odpowiedziami na pytania, gdzie Zamawiający wymaga krwinek gęstych, nierozcieńczonych.

Wobec powyższego prosimy o ujednolicenie zapisów w załączniku nr 2 do SIWZ z odpowiedziami i udzieleniem informacji czy Zamawiający w pozycji 1 oczekuje krwinek gotowych do użycia, których stężenie zgodnie z wymogami IHiT-u wynosi 3-4% czy też krwinek gęstych ,nierozcieńczonych wymagających przed użyciem sporządzenia roztworu zgodnego z wymogami IHiT-u.

Odp.: Zamawiający udzielił prawidłowej odpowiedzi w pytaniu nr 8 z dnia 25.05.2016r. Zamawiający stosuje inną metodą niż metoda próbkowa

Pytanie nr 2

Prosimy o określenie czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1 i 2  wymaga krwinek wzorcowych do bezpośredniego użycia czy do samodzielnego przygotowania zawiesiny krwinek.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytania nr 8 z dnia 25.05.2016r.

Sprawę prowadzi:

Włodzimierz Żyła Z-ca Dyrektora ds. Leczniczych

Nr tel 41 273 91 82

Adres email: [w.zyla@szpital.starachowice.pl](mailto:w.zyla@szpital.starachowice.pl)