

WSZ-EP-1/^R...../2017

Konin, ¹⁷ STY. 2017

Wg rozdzielnika

Wyjaśnienia do SIWZ stanowiące modyfikację SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 209 000 euro na dostawę odczynników, krwinek wzorcowych i materiałów zużywalnych do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych metodą mikrokolumnową żelową do posiadanego przez Wojewódzki Szpital Zespolony w Koninie sprzętu i oprogramowania firmy Diahem wraz z serwisowaniem sprzętu i oprogramowania - nr sprawy WSZ-EP-1/2017

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

- 1) Czy w zał. 1 pkt. 4 Zamawiający wymaga do potwierdzenia grupy krwi dawców aby odczynnik anty-D wykrywał kat. VI - najbardziej immunogenną spośród słabych odmian antygeny D - a karty były fabrycznie wypełnione takim odczynnikiem?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga powyższego rozwiązania.

- 2) Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia producenta posiadanego analizatora i systemu back-up o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym sprzętem?

3) Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty oświadczenia producenta posiadanego analizatora i systemu back-up o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym sprzętem.

- 4) Czy Zamawiający wymaga autoryzowanego serwisu producenta do celów serwisu i okresowej konserwacji posiadanego sprzętu.

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga powyższego rozwiązania i w związku z powyższym modyfikuje zapisy § 5 ust. 3 punkt 2 projektu umowy:

„ bezpłatny tzn. w ramach ceny umownej **autoryzowany** serwis wszystkich urządzeń przez okres trwania umowy”.

- 5) Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie i w związku z powyższym modyfikuje zapis § 4 ust. 3 projektu umowy w następujący sposób:

„ Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar wolny od wad. W razie dostarczenia towaru wadliwego, Wykonawca zobowiązuje się do wymienienia go na wolny od wad w ciągu 14 dni roboczych od złożenia reklamacji”

- 6) Prosimy o doprecyzowanie czy w przypadku oferowania asortymentu nie stanowiącego wyrobu medycznego myśl ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.)(w szczególności kontroli zewnętrznej, końcówek do pipet, niezbędnych płynów i materiałów zużywalnych) Zamawiający odstąpi od posiadania na te wyroby deklaracji zgodności / znaku CE?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Finansowych


Dorota Kotecka