



znak sprawy: 17/PN/2017/ALK

Warszawa, dn. 20.07.2017r.

## PT WYKONAWCY

### ODPOWIEDZI na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych do wykonania badań wraz z dzierżawą analizatorów dla Narodowego Instytutu Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji Im. Prof. Dr Hab. Med. Eleonory Reicher w Warszawie, – znak sprawy 17/PN/2017/ALK na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na zdane pytania.

#### Pytanie 1

##### **Dotyczy treści SIWZ punkt III podp. 2.7 oraz punkt VII podp. 1.5**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający żąda złożenia załącznika nr 6 wraz z ofertą, czy na wezwanie na podst. art 26. ust 1?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje złożenia załącznika nr 6 do SIWZ wraz z ofertą.

#### Pytanie 2

##### **Dotyczy treści SIWZ punkt III podp. 2.1, punkt VII podp. 1.4 oraz punkt VII podp. 3**

Prosimy o doprecyzowanie czy w przypadku, kiedy prawo do podpisanie oferty wynika z odpisu z właściwego rejestru Zamawiający żąda złożenia go wraz z ofertą, czy na wezwanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wraz z ofertą.

#### Pytanie 3

##### **Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 10 podp. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie ulotek/instrukcji dla przedmiotu umowy tylko do pierwszej dostawy, pod warunkiem przekazywania nowych wersji w przypadku aktualizacji producenta?

**Odpowiedź** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 4**

**Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia zapisu "0,05 % wartości brutto umowy" na "0,05 % wartości brutto nie dostarczonej części umowy"?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 5**

**Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia zapisu "0,05 % wartości umowy brutto" na "0,05 % wartości brutto nie dostarczonej części umowy"?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6**

**Dotyczy wzoru umowy dzierżawy § 3 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia zapisu "Wydzierżawiający przystąpi do naprawy uszkodzonego urządzenia w ciągu 24 godzin, jednak nie później niż następnego dnia roboczego, od chwili zgłoszenia uszkodzenia faxem lub telefonicznie na nr" na "Wydzierżawiający przystąpi do naprawy uszkodzonego urządzenia w ciągu 48 godzin, od chwili zgłoszenia uszkodzenia faxem lub telefonicznie na nr"?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 7**

Prosimy weryfikację Załącznika nr 8.2, gdyż wydaje się, że Zamawiający omyłkowo wpisał do formularza asortymentowo-cenowego następujące badania i kontrole:

Lp.	Nazwa Badania	Ilość oznaczeń w skali 18 -miesięcy
1	2	3
2	Retikulocyty	800
3	Płyn z jam ciała	60
4	Płyn stawowy	400
7	Kontrola na poziomie "patologia"	300

**Odpowiedź:** Zamawiający zamieścił poprawiony nowy załącznik nr 8.2 na stronie [www.spartanska.pl](http://www.spartanska.pl)

**Pytanie 8**

Do Załącznika nr.3.3 do SIWZ- Opis parametrów granicznych, pkt. 5: Oznaczanie antygenów układu ABO, antygeny D z układu Rh oraz izoaglutynin grupowych krwi na jednej karcie/kasecie.

Czy Zamawiający wymaga, żeby na każdej karcie do oznaczania antygenów układu ABO, były dwa odczynniki anty- D z dwóch różnych klonów ?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje, żeby oznaczenie antygeny D z układu Rh było wykonywane przy użyciu 2 różnych klonów (zgodnie z obowiązującymi w zakresie immunoematologii przepisami), a sposób rozmieszczenia właściwych odczynników na



karcie/kasecie było jak najbardziej optymalne (np. poprzez umieszczenie ww. odczynników na jednej karcie/kasecie).

### Pytanie 9

Zapytanie do Załącznika nr.3.3 do SIWZ- Opis parametrów granicznych, pkt. 6: Na każdej pojedynczej karcie/ kasecie przeznaczonej do oznaczania antygenów układu ABO, antygeny D z układu Rh oraz izoaglutynin grupowych krwi możliwość wykonania kontroli wewnętrznej.

Czy Zamawiający wymaga, żeby na każdej pojedynczej karcie/ kasecie przeznaczonej do oznaczania antygenów układu ABO, antygeny D z układu Rh oraz izoaglutynin grupowych krwi- również do potwierdzania grup krwi- była możliwość wykonania kontroli wewnętrznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje, żeby rozmieszczenie kolumn na karcie/kasecie było jak najbardziej optymalne i stwarzało możliwości wykonania kontroli wewnętrznej w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami i przy założonym przez zamawiającego czasie.

PEŁNOMOCNIK  
DYREKTORA DS. EKONOMICZNO-FINANSOWYCH  
Narodowego Instytutu Geriatrii, Reumatologii  
i Rehabilitacji w Warszawie  
mgr Ilona Truskolias