



Opole, 17.07.2024 r.

L.dz. 666/DO/2024

Numer postępowania: **ZP 3/2024**

Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Dostawa zestawów do pobierania składników krwi metodą aferezy.**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023r., poz. 1605 ze zmianami), wyjaśniam co następuje:

Pytanie nr 1 dotyczy Załącznik nr 1D do SWZ, pkt. 4

Czy Zamawiający zaakceptuje zestawy wyposażone w system spike smart umożliwiający jałowe przyłączenie płynów ACD(A) i NaCl, gdzie oba złącza są typu spike? Takie rozwiązanie zapewnia prawidłowe przyłączenie płynów i jest z powodzeniem wykorzystywane w wielu Regionalnych Centrach Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający zaakceptuje zestawy wyposażone w system spike smart umożliwiający jałowe przyłączenie płynów ACD(A) i NaCl, gdzie oba złącza są typu spike.

Pytanie nr 2. dotyczy Załącznik nr 1E do SWZ, pkt. 10

Zamawiający wymaga aby wraz z zestawami do pobierania składników krwi z aferezy na separatorze komórkowym Amicore dostarczony został również płyn konserwujący ACD(A) o objętości 500 ml (worek), z przyłączem typu Correct Connect. Z uwagi na brak wyszczególnienia osobnej pozycji dotyczącej roztworu ACD-A w Ofercie przetargowej (Załącznik nr 2 do SWZ, Zadanie nr 5) uprzejmie prosimy Zamawiającego o weryfikację zapisów i potwierdzenie czy wymaga zaoferowania wraz z zestawami również roztworu ACD(A) w ilości do zestawów. ?



Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, w tym zadaniu Zamawiający nie wymaga zaoferowania wraz z zestawami roztworu ACD(A). Dostawa roztworów ACD(A) jest przedmiotem zadania nr 6.

Pytanie nr 3. dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - § 5 ust. 1

Wnosimy o wyrażenie zgody, by w przypadku wystąpienia wady jakościowej termin na ustosunkowanie się do reklamacji wynosił 30 dni kalendarzowych od zgłoszenia reklamacji, a termin na wymianę wadliwego towaru wynosił 7 dni kalendarzowych od dnia uznania reklamacji. W ramach uzasadnienia proponowanej zmiany wyjaśniamy, że treść wzoru umowy zaproponowana przez Zamawiającego uniemożliwia wykonawcom rozpatrzenie reklamacji jakościowej i ustalenie, czy jest ona uzasadniona. Rozpatrzenie reklamacji jakościowej wymaga bowiem zbadania wadliwego produktu z udziałem producenta, który dysponuje stosowną wiedzą i sprzętem.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający, w przypadku wystąpienia wady jakościowej, wyraża zgodę, aby termin reklamacji wynosił 14 dni kalendarzowych od zgłoszenia reklamacji, a termin na wymianę wadliwego towaru wynosił 7 dni kalendarzowych od dnia uznania reklamacji. Termin ten ważny jest w celu zachowania ciągłości wykonywanych procedur.

Pytanie nr 4. dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - § 5 ust. 2

Zamawiający zastrzega, że na każdym opakowaniu jednostkowym musi być podana przez Wykonawcę data końca okresu ważności pojemnika. Uprzejmie prosimy o zaakceptowanie dla Zadania nr 4 zestawu gdzie informacja dotycząca daty okresu ważności znajduje się bezpośrednio na etykiecie zestawu jednorazowego, a także na etykiecie pojemnika osoczowego. Zestawy są z powodzeniem stosowane w wielu Regionalnych Centrach Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak, Zamawiający akceptuje informację dotyczącą daty okresu ważności znajdującej się bezpośrednio na etykiecie zestawu jednorazowego, a także na etykiecie pojemnika osoczowego.

Pytanie nr 5. dotyczy Załącznik nr 5 do SWZ - § 8 ust. 1

Zamawiający zawarł we wzorze umowy zapis, który mówi że zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić m.in. w przypadku możliwości dostaw pojemników nowszej generacji na skutek postępu i rozwoju technologii medycznych przy nie zmienionej wartości przedmiotu Umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę



na zmianę postanowień zawartej umowy w przypadku wprowadzania do obrotu zmodyfikowanego lub ulepszonego wyrobu wraz z ewentualnie towarzyszącą temu zmianą numeru katalogowego?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień zawartej umowy w przypadku wprowadzania do obrotu zmodyfikowanego lub ulepszonego wyrobu wraz z ewentualnie towarzyszącą temu zmianą numeru katalogowego.

Pytanie nr 6. dotyczy SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do treści projektu umowy zastrzeżenia, że zamówienia będą realizowane wyłącznie w pełnych opakowaniach?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do treści projektu umowy zastrzeżenia o zamówieniach realizowanych w pełnych opakowaniach.

Pytanie nr 7. Zadanie 2. Załącznik nr 1B do SWZ, SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z konieczności umieszczania na etykiecie pojemnika informacji o dacie ważności?

Data ważności znajduje się na opakowaniu zbiorczym i na opakowaniu pojemnika. Po otwarciu opakowania informacja jest nieistotna, gdyż pojemnik musi zostać zużyty w ciągu 24h. Może też wprowadzać Użytkownika w błąd sugerując, że pojemnik po wyciągnięciu z opakowania ma długi termin ważności.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na takie rozwiązanie.

Powyższa treść pisma stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) i należy ją uwzględnić w dalszym przebiegu postępowania.

Załączniki:

1. Zmieniony załącznik nr 1E do SWZ
2. Zmieniony załącznik nr 5 do SWZ

Sporządziła : Hanna Siuta