



WSS/KG/ 570 /DOPIZP/JNJ/ 64 /13

Tychy, dn. 09.04.2013r.

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do badań z zakresu grup krwi wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do badań immunotransfuzjologicznych (nr sprawy: 5/13/ZZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Pytanie nr 1**

Wykonawca prosi o wykreślenie sformułowań określających w sposób jednoznaczny rodzaj podłoża, ilość kolumn w mikrokarcie oraz ilość krwinek w panelu wzorcowym. Takie określenie jest bowiem sprzeczne z Dyrektywą 2004/18/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 roku oraz z artykułem 7 pkt.1 ustawy PZP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dokonuje wykreślenia w/w zapisów, gdyż według wiedzy Zamawiającego nie tylko jedna firma spełnia powyższy wymóg.

**Pytanie nr 2**

Wykonawca prosi o wykreślenie z załącznika nr 1 oraz załącznika 1a wymogu: „Wykrywanie przeciwciał anty-kiłowych (zestaw z kontrolką pozytywną i negatywną)”. Jest to rażące złamanie artykułu 2. Dyrektywy 2004/18/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 31 marca 2004 oraz artykułu 7 ustawy PZP gdyż tylko firma DiaHem, wyłączny dystrybutor DiaMed-BioRad (producenta 6-cio kolumnowych kart żelowych ID-System i jednocześnie producenta produktu „ID-PaGIA Syphilis Antibody Test”) spełnia to kryterium na rynku polskim. Jednocześnie należy podkreślić iż wykonywanie badań na obecność przeciwciał anty-kiłowych nie mieści się w „zakresie badań grup krwi”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje wykreślenia z załącznika nr 1 oraz załącznika 1a wymogu: „Wykrywanie przeciwciał anty-kiłowych (zestaw z kontrolką pozytywną i negatywną)”.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający ma świadomość, że określając wymóg dotyczący serwisu „odległość od punktu serwisowego od miejsca pracy analizatora maksymalnie 100 km” wskazuje wprost firmę DiaHem z siedzibą w Krakowie jako jedyną firmę spełniającą to kryterium? Pozostałe firmy, mające siedziby w Warszawie i siedzibę w Toruniu dystrybutorzy kart mikrokolumnowych do badań „w zakresie grup krwi” nie spełniają tego wymogu.

**Odpowiedź:**

Określając odległość serwisu, Zamawiający miał na myśli osobę (osoby), która może usunąć ewentualną awarię. Z doświadczenia wiemy, że dojazd serwisanta z miejscowości położonej dalej, znacząco przedłuża czas reakcji serwisu.

**MEGREZ Sp. z o.o.**

**Pytanie nr 4**

Na mocy art. 29 ustawy PZP Wykonawca prosi o wyjaśnienie punktu 25. z Załącznika 1a gdyż jest niejasny. Skoro Zamawiającemu zależy na szybkiej reakcji serwisu (24 godziny w dni robocze) to po co określa odległość punktu serwisowego (czymkolwiek ów punkt jest – brak definicji).

**Odpowiedź:**

Zamawiający chce mieć pewność, że serwisant faktycznie pojawi się w ciągu 24 godzin.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający zgodzi się aby ze względu na podwyższoną czułość, niektóre zaoferowane przez nas karty przechowywać w temperaturze 2-8 st. C? Jednocześnie jesteśmy gotowi dostarczyć fabrycznie nową lodówkę dedykowaną do przechowywania naszych kart, mogącą stać w miejscu wygoszpodarowanym na klimatyzator (Załącznik 1a, pkt. 27.), którego nasz analizator nie wymaga.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. (Temperatura przechowywania kart nie była warunkiem granicznym, warunkiem granicznym jest zapewnienie transportu odczynników w odpowiedniej temperaturze).

**Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający umieszczając zapis w Załączniku 1 do SIWZ: „Wszystkie odczynniki od jednego producenta” wymaga aby także wszystkie urządzenia tj. analizator, system manualny oraz materiały zużywalne były produkowane przez jedną firmę? Obecne określenie w SIWZ jest dla nas niejasne.

**Odpowiedź:**

PKT 22 Załącznika 1a ściśle określa, że wszystkie odczynniki i materiały zużywalne do metody mikrokolumnowej powinny pochodzić od jednego producenta.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wymaga aby powszechnie stosowane odczynniki tj. płyn do dezynfekcji urządzeń laboratoryjnych oraz odczynnik glikol polietylenowy były również tego samego producenta (produkowane przez tę samą firmę) co pozostałe odczynniki do „badań w zakresie grup krwi”, karty oraz analizator?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, aby powszechnie stosowane odczynniki tj. płyn do dezynfekcji urządzeń laboratoryjnych oraz odczynnik glikol polietylenowy były również tego samego producenta (nie są to „odczynniki” stosowane w metodzie mikrokolumnowej).

**Pytanie nr 8**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia będzie odbywała się wg załączonego do oferty harmonogramu na dany rok a w sytuacjach pilnych w terminie do 5 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania.

PREZES ZARZĄDU  
Mariola Szulc

WICEPREZES ZARZĄDU  
Krzysztof Leki