

8/PCM/2018/ZP/A

Wołów, 03.04.2018 r.

POWIATOWE CENTRUM MEDYCZNE  
W WOŁOWIE Spółka z o.o.  
56-100 Wołów, ul. Inwalidów Wojennych 26  
tel. (71) 380 58 01, fax (71) 389 27 99  
woj. dolnośląskie  
NIP 988-02-67-118, REGON 620749596

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ - 2

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 8/PCM/2018/ZP/A **Dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych wraz z dzierżawą aparatów medycznych przez okres 24 miesięcy II**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

dot. Pakiet Nr 5 - Serologia transfuzjologiczna mikrometodą kolumnową

1. Czy Zamawiający dopuści karty żelowe do mikrometody z terminem ważności minimum 9 miesięcy?  
**ODPOWIEDŹ: Termin ważności kart 9 miesięcy od daty złożenia zamówienia.**
2. Czy Zamawiający dopuści krwinki wzorcowe do screeningu przeciwciał odpornościowych z terminem ważności 5 tygodni?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
3. Czy Zamawiający wymaga podania (w dodatkowej kolumnie) tabeli Załącznika nr 6e do SIWZ nazwy handlowej oferowanego wyrobu oraz nazwę producenta celem umożliwienia weryfikacji zgodności zaoferowanych produktów z zapisami SIWZ?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
4. Czy w kolumnie „Ilość szt.” Wykonawca winien wskazać również ilość oferowanych opakowań, która to ilość posłuży do wyznaczenia wartości netto poprzez jej przemnożenie przez Cenę netto jednego opakowania?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**
5. Czy w poz. 6 Załącznika nr 6e do SIWZ Zamawiający dopuści zaoferowanie zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości (4 x w roku) międzynarodowej potwierdzonej certyfikatem innej niż kontrola krajowa prowadzona przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii?  
**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

6. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet (poz. 8) oraz zewnętrznej kontroli jakości (poz. 6) Zamawiający nie wymaga znaku CE?

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet, zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE, natomiast materiał kontrolny służący do zewnętrznych procedur zapewnienia jakości nie podlega Dyrektywie 98/79/WE o wyrobach medycznych do diagnostyki in vitro i tym samym nie nosi oznaczenia CE.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

7. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku jeżeli oferowane odczynniki nie zawierają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, Zamawiający dopuści, w miejsce wymaganych Kart charakterystyki oferowanych odczynników złożenie stosownego oświadczenie?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

8. Prosimy o potwierdzenie, że w związku z warunkiem: „Przechowywanie mikrokart 18.” Zamawiający wymaga przechowywania oferowanych kart w temperaturze pokojowej, tj. 18-25 st.C?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający informuje, iż nie przedłuży terminu składania ofert. Ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Jadwiga Rodziewicz  
  
Prokurent