

	<p style="text-align: center;">Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu® ul. Komeńskiego 35 ; 82-300 Elbląg tel. 55 230-41-84 , fax. 55 230-41-50 https://platformazakupowa.pl/szpitalmiejski_elblag http://www.szpitalmiejski.elblag.pl/ e-mail: zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl</p> <p>Postępowanie w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę odczynników do wykonywania badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych typu CBC+WBC-5 DIFF z podajnikiem próbek oraz back-up DIFF z podajnikiem próbek</p>	<p>Nr sprawy: ZP/2/2021</p>
--	--	---------------------------------

Elbląg, dnia 22.04.2020r.

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: Postępowanie w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę odczynników do wykonywania badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych typu CBC+WBC-5 DIFF z podajnikiem próbek oraz back-up DIFF z podajnikiem próbek. Nr sprawy **ZP/2/2021**.

Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu, ul. Komeńskiego 35 informuje, że zgodnie z art. 284 ust.2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. ustawy Pzp udziela wyjaśnień na pytania, które wpłynęły pytania od Wykonawców zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Pzp o poniższej treści:

Pytanie 1 – dot. opisu analizatorów hematologicznych, pkt. 6

Czy Zamawiający zezwala, aby analizator podstawowy miał możliwość oznaczania 26 parametrów morfologii krwi, natomiast analizator uzupełniający mający możliwość oznaczania także parametrów retikulocytarnych oznaczał 35 parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 – dot. dot. opisu analizatorów hematologicznych, pkt. 12

Czy Zamawiający zezwala, aby pomiar parametrów retikulocytarnych był możliwy tylko na analizatorze uzupełniającym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 – dot. dot. opisu analizatorów hematologicznych, pkt. 12

Czy Zamawiający zezwala, aby pomiar płynów z jam ciała był możliwy na obu analizatorach w trybie pomiaru morfologii?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 4 – przedmiotowe środki dowodowe pkt. XIII SWZ, pkt.1 ppkt. 1 i 3

Czy na potwierdzenie, że oferowane analizatory i odczynniki posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015., poz. 876 z późn. zm.) i posiadają Certyfikat CE wystarczy, że wykonawca dołączy do oferty stosowne oświadczenie? Czy też wykonawca winien do oferty dołączyć deklaracje zgodności oferowanych analizatorów i odczynników?

Odpowiedź: Wykonawca powinien dołączyć do oferty deklaracje zgodności oferowanych analizatorów i odczynników.

Pytanie 5 – dot. dot. opisu analizatorów hematologicznych, pkt. 12

Czy Zamawiający wymaga, aby na analizatorze głównym i uzupełniającym była możliwość oznaczania parametrów retikulocytarnych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dyrektor
Szpitala Miejskiego św. Jana Pawła II w Elblągu
(-)
lek. Mirosław Gorbaczewski