



Kraków, dnia 28.02.2023r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ III  
DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego znak ZP-04/23**

Szanowni Państwo,

Stosując się do dyspozycji przepisu art. 284 ust. 2 w zw. z art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz.U. 2022 r., poz. 1710) dalej „ustawa”, Zamawiający – Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Krakowie zawiadamia, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **Sukcesywne dostawy materiałów do pobierania i analityki krwi oraz jej składników** – prowadzonym na podstawie art. 275 pkt. 1 ustawy (znak sprawy j. w.), wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia. Treść zapytań wraz z odpowiedziami poniżej:

**Pytanie nr 1:**

Dotyczy Zadania nr 1: Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę opisu koloru korka w próbówce do uzyskania surowicy 5 ml 13 x 100 mm z żelam separującym. W opisie w SWZ jest kolor czerwony. Natomiast próbówki z aktywatorem wykrzepiania i żelam separującym mają kolor korka żółty. Jest to zgodne z kodem międzynarodowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie próbek z korkami w kolorach zgodnych z kodem międzynarodowym.**

**Pytanie nr 2:**

Dotyczy Zadania nr 1: Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie (Istotne postanowienia umowy, § 5, punkt 6a), że kary umowne będą naliczane w wysokości 0,5% za każdy dzień zwłoki od wartości niedostarczonej w terminie dostawy. Rozumiemy, że chodzi o pojedynczą, cząstkową dostawę.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 3:**

Dotyczy Zadania nr 1: Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy w opisie przedmiotu zamówienia nie doszło do omyłki pisarskiej? Zamawiający podaje, „Na etykietce umieszczonej na próbówce lub na pojedynczym opakowaniu, (zadanie 1, poz.1.12) muszą się znajdować następujące informacje: znak CE, potwierdzenie sterylności, data ważności, oznakowanie, że produkt jest jednorazowy, numer referencyjny, objętość pobrania, międzynarodowe oznakowanie, odczynnika chemicznego, numer serii, nazwa producenta). W pozycji 1.12 znajduje się uchwyt centryczny do połączenia z igłą. Uchwyty nie są wyrobami sterylnymi, a jedynie biologicznie czystymi. Czy Zamawiający miał na myśli zapis „Na etykietce umieszczonej na próbówce lub na pojedynczym opakowaniu z wyłączeniem poz. 1.12 muszą się znajdować wymienione informacje?”

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

Uwzględniając powyższe wyjaśnienia, Zamawiający działając na podstawie przepisu art. 286 ust. 1 ustawy, modyfikuje treść SWZ w następującym zakresie:

Sekcja

W Załączniku nr 2 do SWZ:

Dotychczasowy zapis, o treści: „Oświadczamy, że minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia będzie wynosił ..... miesięcy (minimum 24 miesiące) – dotyczy Zadania nr 3.” Zastępuje się zapisem: „Oświadczamy, że *minimalny termin ważności zaoferowanego przedmiotu zamówienia będzie wynosił ..... miesięcy (minimum 12 miesięcy)* – dotyczy Zadania nr 3.”

W Załączniku nr 3A do SWZ:

Kolumna „PRZEDMIOT (CHARAKTERYSTYKA)” w poz. 1 otrzymuje brzmienie:

„Zamknięty system próżniowy do pobierania krwi do badań składający się z komponentów wymienionych w poz. 1.1. – 1.13. i spełniający następujące wymagania:

- korki do próbek wym. w poz. 1.1. – 1.8. muszą być zsuwane a nie odkręcane oraz kompatybilne ze standardowymi uchwytami mocowanymi w pojemnikach do pobierania krwi firm działających na polskim rynku (JMS, Fenwal, Macopharma, Ravimed, Fresenius). Obecnie w użyciu pojemniki oferowane przez Macopharma Polonia S.A.
- próbówki wymienione w poz. 1.1. – 1.8. muszą być oznaczone międzynarodowym barwnym kodem, muszą być sterylne oraz posiadać oznakowanie CE.
- Wszystkie elementy wymienione w poz. 1.1.- 1.13. muszą pochodzić od jednego producenta.
- Na etykietce umieszczonej na próbówce lub na pojedynczym opakowaniu, muszą się znajdować następujące informacje: znak CE, potwierdzenie sterylności, data ważności, oznakowanie, że produkt jest jednorazowy, numer

referencyjny, objętość pobrania, międzynarodowe oznakowanie odczynnika chemicznego, numer serii, nazwa producenta (nie dotyczy poz. 1.12.).

- *Probówki wym. w poz. 1.7. i 1.8. muszą zapewniać stabilność materiału genetycznego wirusów w pobranej próbce przez minimum 5 dni od momentu pobrania bez zamrażania. Termin określony w zdaniu uprzednim należy potwierdzić wynikami badań. Probówki muszą być zgodne z wymaganiami producenta testów stosowanych przez RCKiK PROCLEIX ULTRIO ELITE GRIFOLS.*
- *Do każdej serii dostarczonych elementów wym. w poz. 1.1 – 1.10. oraz 1.11. wykonawca winien dołączyć certyfikat jakości wydany przez producenta.*
- *Przedmiot zamówienia obejmuje również nieodpłatne przeszkolenie pracowników RCKiK i Terenowych Oddziałów w siedzibie Zamawiającego oraz w Terenowych Oddziałach w zakresie stosowania zamkniętego systemu do pobierania krwi.*
- *Termin ważności w momencie dostawy nie krótszy niż 7 miesięcy za wyjątkiem poz.1.3. gdzie termin ważności nie może być krótszy niż 4 miesiące, pozycji 1.11. i 1.12. gdzie termin nie krótszy niż 12 miesięcy, poz. 1.13, który nie może być krótszy niż 16 miesięcy.”*

Działając na podstawie przepisu art. 286 ust. 3 ustawy, Zamawiający przedłuża termin składania ofert w przedmiotowym postępowaniu do dnia 03.03.2023r. do godz. 10:00. Otwarcie ofert nastąpi dnia 03.03.2023 o godz. 10:30.

Stosownie do dyspozycji przepisu art. 287 w zw. z art. 267 ust. 2 pkt. 6 ustawy, Zamawiający zamieści w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia nr 2023/BZP 00103760 z dnia 21.02.2023r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że opublikuje na stronie postępowania ujednolicony tekst SWZ wraz z załącznikami.

Z up.

mgr Robert Kochański  
Specjalista ds. zamówień publicznych  
RCKiK w Krakowie