



SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. Edmunda Biernackiego w Mielcu

ul. Żeromskiego 22 39-300 Mielec

KRS: 0000002538 NIP 817-17-50-893



centrala 17 78 00 100

fax. 17 78 00 273

<http://www.szpital.mielec.pl>

email:
poczta@szpital.mielec.pl

Mielec, dnia 11.10.2018 r.

SzP.ZP.271.104-2.18

Wszyscy uczestnicy
postępowania przetargowego

Dotyczy: postępowanie o wartości poniżej 30 000 euro na sprzedaż i dostawę odczynników do badań w serologii transfuzjologicznej metodą aglutynacji mikrokolumnowej,

Szpital Specjalistycznego im. Edmunda Biernackiego w Mielcu w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Prosimy o potwierdzenie czy w związku z zapisem zaproszenia: „Zamawiający, z uwagi na cykliczny proces produkcji, wyraża zgodę na dostawę krwinek i kart zgodnie z ustalonym harmonogramem”, Zamawiający dopuszcza sukcesywne dostawy uwzględniające cykl produkcyjny wyrobów, średnio raz na miesiąc, wg harmonogramu dostaw na dany rok?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w przypadku poz. 2 „Karty do oznaczania grupy krwi noworodka. Minimalny profil: anty-A, anty-B, anty-AB, anty-DVI + (wykrywający kategorię DVI), BTA-odczynniki monoklonalne”, Zamawiający wymaga podobnie jak dla poz. 1, aby wskazany minimalny profil znajdował się na jednej karcie?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 3

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet, Zamawiający nie wymaga oznaczenia CE jeżeli nie zostały zaklasyfikowane przez producenta jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tj. Dz. U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający nie wymaga w przypadku końcówek do pipet oznaczenia CE jeżeli nie zostały zaklasyfikowane przez producenta jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tj. Dz. U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.).