



Warszawa, dnia 18.08.2017 r.

WOJSKOWE CENTRUM  
KRWIODAWSTWA i KRWIOLECZNICTWA  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
00-671 Warszawa, ul. Koszykowa 78

WOJSKOWE CENTRUM  
KRWIODAWSTWA i KRWIOLECZNICTWA  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Warszawie  
Nr. 1350/17  
1.8.SIE.2017  
00-671 Warszawa 1

### Uczestnicy postępowania publicznego Nr 38/D/2017

**Dotyczy:** pytań do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu publicznym  
Sprawa Nr 38D/2017.

Na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1020) Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ w postępowaniu publicznym prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa zestawów jednorazowych do poboru ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych (UKKP) z wykorzystaniem separatora MCS plus firmy Haemonetics będącego własnością zamawiającego (Sprawa Nr 38/D/2017).

#### **Dot. opisu przedmiotu zamówienia – zał. nr 5**

##### **Pytanie nr 1:**

Czy ze względu na fakt, że wszystkie zestawy firmy Haemonetics, które służą do poboru składników krwiopochodnych od zdrowego dawcy wyposażone są w komorę separacyjną (rotor) o pojemności powyżej 200ml, Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymogu określonego w Załączniku nr 5: „2. Objętość pozaustrojowa komory zestawu poniżej 200ml”?. Umożliwi to zaoferowanie zestawów Haemonetics najnowszej generacji do posiadanych przez Zamawiającego Separatorów MCS+.

##### **Odpowiedź na pytanie nr 1:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie wymogu określonego w Załączniku nr 5: „2. Objętość pozaustrojowa komory zestawu poniżej 200ml”.

Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia w ten sposób, że wykreśla się pkt 2 załącznika nr 5 do SIWZ.

Arkusze asortymentowo-cenowe po dokonaniu zmian stanowią załącznik nr 1 do pisma.

**W imieniu Zamawiającego**

DYREKTOR  
Wojskowego Centrum  
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa SP ZOZ

  
mgr farm. Piotr KLAMROWSKI



ARKUSZ ASORTYMENTOWO-CENOWY  
PO DOKONANIU ZMIAN TREŚCI SIWZ

Sprawa Nr 38/D/2017

CPV 33141620-2

Załącznik Nr 5

Nazwa	Nazwa handlowa	Proponowana wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Ilość	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
Zestawy jednorazowe do poboru ubogoleukocytarnego koncentratu krwinek płytkowych (UKKP) z wykorzystaniem separatora MCS plus firmy Haemonetics będącego własnością zamawiającego					zestaw	400				
<p>1. Zestawy jednorazowe, jałowe, jednoigłowe z pojemnikiem na UKKP umożliwiający przechowywanie pozyskanego składnika krwi przez minimum 5-dni w warunkach określonych polskimi przepisami,</p> <p>2. Deklarowany czas trwania procedury u zakwalifikowanego dawcy z użyciem zestawu nie dłuższy niż 1 h 15 minut,</p> <p>3. Zestaw kompatybilny z separatorem komórkowym MCS plus,</p> <p>4. Zestawy muszą posiadać Certyfikat CE</p> <p>5. Do zestawów musi być dołączona instrukcja użycia w języku polskim,</p> <p>6. Wykonawca zapewni bezpłatne dostarczenie i instalację oprogramowania współpracującego z systemem „Wojskowy Bank Krwi” zamawiającego i niezbędnego do używania zestawów a także zapewni bezpłatną obsługę oprogramowania w okresie obowiązywania umowy,</p> <p>7. Wykonawca zapewni bezpłatne przeszkolenie personelu zamawiającego przed pierwszym użyciem zestawu,</p> <p>8. Wykonawca gwarantuje, że termin ważności zestawów nie będzie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy,</p> <p>9. Do każdej serii zestawów będzie dołączony odpowiedni certyfikat jakości(certyfikat serii).</p>										

Informacja ogólna	Parametr wymagany	Wypełnia Wykonawca
Czas dostawy do magazynu Zamawiającego – maksymalnie w ciągu 14 dni od otrzymania zamówienia przez wykonawcę	Tak, podać oferowany czas dostawy	

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał następujących dokumentów :

- 1) instrukcja używania w języku polskim,
- 2) dokument CE,
- 3) zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

**Miejsce dostawy: WCKiK w Warszawie**

.....  
(data, pieczęć i podpis Wykonawcy)