



Uczestnicy postępowania ZP-PN/42/18

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników do oznaczeń immunotransfuzjologicznych wraz z dzierżawą niezbędnej aparatury do Pracowni Immunotransfuzjologicznej Laboratorium Analitycznego do Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łęborku.

Znak sprawy: ZP-PN/42/18.

Komisja przetargowa Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łęborku w odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania wyjaśnia:

Pytanie 1: Dotyczy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy zamiast kart charakterystyki można dostarczyć oświadczenie, że produkty nie klasyfikują się jako odczynniki chemiczne bowiem zawierają poniżej 0,01% azydku sodu?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 2: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 13:

Czy można zaoferować 2 pipety automatyczne zwalidowane do zaoferowanego systemu tj tego samego producenta co zaoferowany sprzęt?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie 2 pipet automatycznych, zwalidowanych do systemu tj. tego samego producenta co zaoferowany sprzęt.**

Pytanie 3: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 13:

Czy Zamawiający zaakceptuje produkt równoważny czyli wirówkę na 24 karty żelowe o pozostałych parametrach zgodnych z siwz.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie wirówki na 24 karty żelowe o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ, jednakże w/w wirówka nie może być większa gabarytowo niż 45 cm.**

Pytanie 4: Dotyczy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Rozdział I, poz. 13:

Zamawiający wymaga aby do oferty zostały dołączone ulotki odczynnikowe określające skład chemiczny reagentów co jest zastrzeżone tajemnicą producenta. Czy Zamawiający ma na myśli ogólny skład a nie szczegółowy który potwierdzi wymagania siwz?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż ma na myśli ogólny skład reagentów.**

Pytanie 5: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 12:

Prosimy o doprecyzowanie jakie ilości nakłuwaczy do bezpiecznego pobierania krwi z drenów należy zaoferować. Nie możemy złożyć ważnej oferty jeśli nie będziemy znali ilości nakłuwaczy. Czy nakłuwacze mogą być innego producenta niż pozostałe towary?

Nakłuwacze do drenów podobnie jak materiały (system próżniowy) do poboru krwi oraz próbki nie są częścią składową systemu mikrożelowego do diagnostyki IVD.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż zaoferowane ilości nakłuwaczy mają być zgodne z podaną ilością badań dawców w Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. nr 5.**
- **Ponadto Komisja Przetargowa informuje, iż nakłuwacze mogą pochodzić od innego producenta niż pozostałe towary.**

Pytanie 6: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 10, 11 oraz 12:

Czy należy w pozycjach 10,11,12 uwzględnić kontrole wewnętrzne kart i odczynników czyli 2 dziennie ?

Zamawiający określił w siwz, że umowa będzie obowiązywała do dnia 31-10-2020.

Nie wiadomo jednak od kiedy dlatego bez informacji ile miesięcy będzie obowiązywała umowa nie jest możliwe wyliczenie dodatkowych materiałów w pozycji 10,11 oraz końcówek do pipet do kontroli 2 razy dziennie. Jeśli mamy uwzględnić materiały do kontroli poprzez samodzielne wyliczenia prosimy o udzielenie informacji ile dni lub miesięcy mamy uwzględnić przy wyliczeniach.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż umowa zostanie podpisana na 24 miesiące.**

Pytanie 7: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 8:

Prosimy o wyjaśnienie czy udział w kontroli międzynarodowej **pozycja 8** zgodnie z wytycznymi Ministerstwa Zdrowia ma posiadać znamiona niezależnej od producenta kart czyli innego podmiotu tj organizatora programu ?

Zgodnie z opinią RCKiK „udział w kontroli musi być wydany przez organizatora programu a nie producenta odczynników przy użyciu których jest badany materiał”

Pozycja 8 dotyczy programu a nie odczynników.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wymaga zapewnienia udziału w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej bezpłatnie i potwierdzonej certyfikatem.**
- **Ponadto Komisja Przetargowa informuje, iż nie wymaga od producenta odczynników własnej kontroli.**

Pytanie 8: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 8:

Prosimy o sprostowanie bowiem: w tabeli cenowej pozycja 8 **Międzynarodowa zewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości potwierdzona certyfikatem 4 x rok-bezplatna.**

Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie: czy należy podać cenę, %VAT, wartość dla pozycji 8 czy wpisać w rubryce 7 (cena jednostkowa netto opakowania) liczbę 0 (ZERO).

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wymaga zapewnienia bezpłatnej kontroli.**

Pytanie 9: Dotyczy Parametrów granicznych aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 12 oraz 15:

Czy w załączniku nr 5 pozycja 12 oraz 15 nie doszło do powielenia wymagań. Proszę o sprostowanie.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż usunęła w Zestawieniu Parametrów Granicznych aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 12.**

Pytanie 10: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6 oraz Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, Parametry oceniane, poz. 2:

Zamawiający w pozycji 6 wyspecyfikował następujące wymagania łącznie co wynika z załącznika nr 5 oraz siwz jak poniżej:

- Karty 6 mają się składać z 6 mikrokolumn
- metoda aglutynacji,
- profil **IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl**
- Producent ten sam co pozostałych kart ,
- odczynniki naniesione na karty.

Jest to opis karty opatentowanej przez DiaMed ze Szwajcarii której właścicielem jest BioRad.

Wszystkie łącznie wymagania spełnia tylko jedna firma . Nikt zatem nie może złożyć ważnej oferty za wyjątkiem dotychczasowego dostawcy (markę skazano powyżej). Nikt nie uzyska też 10 pkt dodatkowych w DRUGIM parametrze ocenianym (załącznik nr 5)

Zatem zastosowano opis konkretnej marki, wskazano źródło pochodzenia, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów .

Dlatego prosimy o zmianę poprzez wymaganie karty o konfiguracji **IgG-C3d-CTL | IgG-C3d-CTL** , która jest dostępna w 2 firmach na rynku w tym DiaMed.

W żaden sposób nie będzie to krzywdzące dla wykonawców lub użytkownika bowiem różnicowanie przeciwciał wykonuje i zatwierdza każdy RCKiK.

Laboratorium może na własne potrzeby wykonać badania różnicowania przeciwciał i uproszczona powyżej proponowana karta spełni oczekiwania. Jednak szpital może wykonać badanie tylko na własne potrzeby i nie może

być to podstawą do leczenia pacjenta. Podstawa może być wynik, autoryzowany przez RCKiK zgodnie z wytycznymi Ministerstwa Zdrowia.

Mamy zatem nadzieję, że Zamawiający przychylił się do powyższej propozycji

lub dopuści innego producenta w pozycji nr 6 abyśmy mogli uzupełnić ofertę o kartę IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl produkcji DiaMed i tym samym siwz będzie zgodna z art. 7 oraz 29 Pzp.

- Komisja Przetargowa informuje, iż odstępuje od w/w wymogu.
- Ponadto Komisja Przetargowa informuje, iż wykreśliła w/w wymóg z Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ oraz Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 11: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6:

Czy Zamawiający w pozycji 6 zamawiający dopuści kartę z odczytnikami do nakropienia. Metodyka badania jak dla pozycji 7 formularza cenowego.

- Komisja Przetargowa informuje, iż odstępuje od w/w wymogu.

Pytanie 12: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 17.

Czy Zamawiający odstąpi od inkubacji głowicy wirówki jeśli producent w instrukcji nie wymaga inkubacji głowicy?

- Komisja Przetargowa informuje, iż odstępuje od inkubacji głowicy wirówki jeśli producent w instrukcji nie wymaga inkubacji głowicy.

Pytanie 13: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 12:

Czy inkubator ma posiadać 2 niezależne bloki termiczne.

- Komisja Przetargowa informuje, iż wymaga aby zaoferowany inkubator posiadał 2 niezależne bloki termiczne.

Pytanie 14: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ:

Dla pozycji 9 formularza cenowego Zamawiający postawił warunek oceniany załącznik nr 5, aby kontrola wewnętrzna zawierała przeciwciała anty-D oraz anty-Fya. Ministerstwo Zdrowia oraz IHIT zaleca aby kontrola zewnętrzna posiadała przeciwciała anty-D lub Fya lub E lub anty-K. Producent sam wybiera i waliduje zestaw do kart żelowych. I tak Przeciwciała wymagane w siwz anty-D oraz anty-Fya posiada DiaHem natomiast inny producent wybrał przeciwciała natu-D oraz z układu Rh lub Kell. Czy zatem można zaoferować zestaw kontrolny równoważny lecz zgodny z wymaganiami opisanymi w Obwieszczeniu ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r.

- Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania inne przeciwciała tj. takie jak anty-E lub anty-K.

Pytanie 15: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 2, 3 oraz 4:

Zamawiający w pozycji 6 wyspecyfikował następujące wymagania łącznie co wynika z załącznika nr 5 oraz siwz jak poniżej:

- Karty 6 mają się składać z 6 mikrokolumn
- metoda aglutynacji,
- profil A-B-AB- D(VI+)- ctr -BTA
- Producent ten sam co pozostałych kart
- odczynniki naniesione na karty.

Jest to opis karty opatentowanej przez DiaMed ze Szwajcarii której właścicielem jest BioRad.

Wszystkie łącznie wymagania spełnia tylko jedna firma. Nikt zatem nie może złożyć ważnej oferty za wyjątkiem dotychczasowego dostawcy. Zatem zastosowano opis konkretnej marki, wskazano źródło pochodzenia, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów niezgodnie z art. 7 pzp oraz art. 29 pzp.

W pozycji 2 zamawiający wyspecyfikował wykonanie badania grupy krwi noworodka.

- Komisja Przetargowa informuje, iż w pozycji nr 2 nie wymaga by przy oznaczeniu I grupy noworodka był DVI+, może to być DVI-. Jednakże gdy przy pierwszym oznaczeniu będzie DVI-, to jest to równoznaczne z tym, że w drugiej serii musi być już DVI+.

Plp hyl-10.11.

W następnej pozycji 4 (W tabeli cenowej brak pozycji 3)

: potwierdzenie grupy krwi dla pacjentów i noworodków z użyciem anty-D (VI-).

- **Komisja Przetargowa informuje, iż w pozycji nr 3 (poprzednio poz. nr 4) wymaga dla noworodków by było DVI+/DVI-. Kolejność nie ma znaczenia.**

W następnej pozycji 5 potwierdzenie grupy krwi dla dawców z użyciem anty-D (VI+).

- **Komisja Przetargowa informuje, iż w pozycji nr 4 (poprzednio poz. nr 5) wymaga dla dawców ABDVI+, jednocześnie dopuszczając również dla noworodków.**

*Ponieważ przepisy nie zmieniły się w zakresie badania grup krwi pacjenta, noworodka lub dawcy od roku 2014 a odczynnik anty-AB nie jest wymagany przy badaniu noworodka zwracamy się o dopuszczenie jak w roku 2014 do badania grupy krwi noworodka kartę **A-B-D-D ctr-BTA** (gdzie anty-D nie wykrywa słabego antygeny D) lub **A-B-D-AB-BTA-ctr** (gdzie anty-D nie wykrywa słabego antygeny D).*

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wymaga dla potwierdzenia antygeny u noworodka karty A, B, AB.**

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie zgodnie z przepisami w następnej pozycji 4- potwierdzenie grupy krwi dla pacjentów i noworodków karty A-B D/A-B-D gdzie anty-D będzie wykrywało słabe odmiany antygeny D czyli anty-D (VI+) inne klony jak w pozycji 2.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż nie zgadza się by dla pacjentów była karta DVI+. Podana karta może być dla dawców lub noworodków jeśli pierwsze oznaczenie dla noworodków będzie z DVI-.**
- **Ponadto Komisja Przetargowa informuje, iż karty ABDVI- mają być dla pacjentów oraz mogą być dla noworodków jeśli pierwsza seria jest z DVI+.**

Pytanie 16: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ.

Ponieważ w tabeli cenowej brak pozycji 3 składamy zapytanie czy zamawiający będzie wykonywał Pełne oznaczenie grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych metoda próbówkową lub szkiełkową?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż pełne oznaczenie grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych będzie wykonywane metodą szkiełkową.**

Pytanie 17: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw 4 krwinek wzorcowych do badania przeglądowego przeciwciał w PTA/LISS?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaferowania zestaw 4 krwinek wzorcowych do badania przeglądowego przeciwciał w PTA/LISS.**

Pytanie 18: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści karty 8 – kolumnowe?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaferowania karty 8-kolumnowe.**

Pytanie 19: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie BTA na karcie o konfiguracji AHG/IgG/C3d/Ctl/AHG/IgG/C3d/Ctl.

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wykreśliła poz. nr 6 z Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ.**

Pytanie 20: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści w miejsce Międzynarodowej Kontroli Jakości Kontrolę IHiT Warszawa?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza kontrolę IHiT Warszawa.**

Pytanie 21: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści, aby jedna pozycja asortymentowa tj. karty do potwierdzenia grupy krwi dawców, przechowywane były w temperaturze 2 – 8 st. C?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Abp Jyfl-kerh

Pytanie 22: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pipety elektronicznej wraz z kompatybilnymi do niej końcówkami pochodzącymi od innego producenta?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie 23: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści wirówki o pojemności 24 mikrokarty?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuści w/w wirówkę zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 powyżej.**

Pytanie 24: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści inkubator do mikrokart o pojemności 24 mikrokarty oraz bez możliwości inkubacji głowicy wirówki?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania inkubator o pojemności 24 mikrokarty oraz bez możliwości inkubacji głowicy wirówki.**

Pytanie 25: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 22.

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany sprzęt ma być nie starszy niż z 2017 roku?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż wymaga aby zaoferowany aparat był nie starszy niż 2017 rok.**

Pytanie 26: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, Parametry oceniane, poz. 2.

Czy Zamawiający potraktuje jako równoważne rozwiązanie (przyznając 10 pkt.) możliwość wykonania BTA w zakresie AHG/IgG/C3d/CtI/AHG/IgG/C3d/CtI?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż rezygnuje z w/w zapisu, jednocześnie informując, że usunęła w/w pozycję z Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ.**

Pytanie 27: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6 oraz Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 11:

Czy Zamawiający potraktuje jako równoważne rozwiązanie (przyznając 10 pkt.) zaoferowanie 4 kontroli/rok z IHIT Warszawa?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania kontrolę z IHIT Warszawa.**

Pytanie 28: Dotyczy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzologicznej (m. in. Odczynniki krwinkowe) Zamawiający dopuści realizację dostaw odczynników wg załączonego harmonogramu dostaw (zgodnie z pkt. 9 zał. 5), nie rzadziej niż 1x w miesiącu oraz dostaw pilnych w ciągu 3 dni?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania realizację dostaw odczynników wg załączonego harmonogramu dostaw (zgodnie z pkt. 9 zał. 5), nie rzadziej niż 1x w miesiącu oraz dostaw pilnych w ciągu 3 dni.**

Pytanie 29: Dotyczy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP?

- **Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni co podyktowane jest procedurą producenta oraz jego siedzibą poza granicami RP.**

Abp At-lech "A"

Pytanie 30: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 11;

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostarczenia 2 pipet manualnych multidozujących dedykowanych do systemu?

- Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza do zaoferowania 2 pipety manualne multidozujące dedykowane do systemu.

Pytanie 31: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, Parametry oceniane:

Czy Zamawiający dopuści aby połowa (4 zest.) zestawów do kontroli zewnętrznej oraz nakłuwacze do bezpiecznego pobierania krwi z drenów pochodziły od innego producenta niż pozostałe odczynniki i sprzęt, co jest zgodne z pkt. 4 „Parametry oceniane” zał. 5?

- Komisja Przetargowa informuje, iż dopuszcza aby połowa (4 zest.) zestawów do kontroli zewnętrznej oraz nakłuwacze do bezpiecznego pobierania krwi z drenów pochodziły od innego producenta niż pozostałe odczynniki i sprzęt, co jest zgodne z pkt. 4 „Parametry oceniane” załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 32: Dotyczy Zestawienia Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ, poz. 12:

Prosimy o wyjaśnienie czy w pkt. 13 zał. 5 nie doszło do omyłki pisarskiej „... tego samego co posiadany sprzęt” – gdyż Zamawiający chce wypożyczyć sprzęt do badań immunotransfuzjologicznych... Czy też Zamawiający posiada na własność jakiś sprzęt do mikrometody?

- Komisja Przetargowa informuje, iż został usunięty zapis o treści „... tego samego co posiadany sprzęt”.

Pytanie 33: Dotyczy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy w przypadku gdy oferowane odczynniki nie posiadają w swoim składzie substancji skalsyfikowanych jako substancje niebezpieczne, to zamiast wymaganych certyfikatów producenta odczynników potwierdzających, że oferowane odczynniki są bezpieczne zgodnie z Dyrektywą o Preparatach Odczynnikowych nr 1999/45/EC, Zamawiający dopuści złożenie przez Wykonawcę stosownego oświadczenia, że: „Oferowane przez nas odczynniki do serologii transfuzjologicznej w technice kolumnowej nie zawierają w swoim składzie substancji niebezpiecznych, dlatego karta charakterystyki substancji niebezpiecznej nie jest wymagana w w/w zakresie”?

- Komisja Przetargowa informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34: Dotyczy Arkusza asortymentowo-cenowego – Załącznik nr 4 do SIWZ, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie BTA na karcie o konfiguracji AHG/IgG/C3d/C11/AHG/IgG/C3d/C11, przechowywane w temperaturze 2 – 8 st.C?

- Komisja Przetargowa informuje, iż rezygnuje z w/w zapisu.

Komisja przetargowa informuje, że w związku z odpowiedziami na pytania dokonano zmian w Arkuszu asortymentowo-cenowym – Załącznik nr 4 do SIWZ oraz w Zestawieniu Parametrów Granicznych Aparatu – Załącznik nr 5 do SIWZ. Zmienione załączniki zostały umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

INSPEKTOR
ds. Zamówień Publicznych
Aleksandra Bojarska

„A”

KIEROWNIK
Pracowni Serologii i Banku Krwi
mgr Karolina Szymirska-Kowalska
specjalista laboratoryjnej
transfuzjologii medycznej