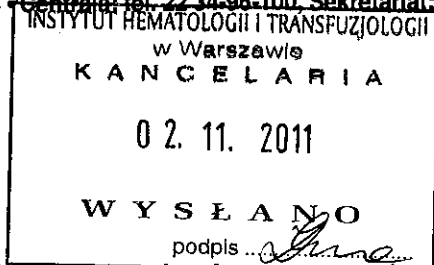


Dz.Z/ 2215/ 75 /291 /2011



Warszawa, 02.11.2011r

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/75/11 na Dostawę odczynników do hodowli komórkowych i mikrobiologicznych, dzierżawa zestawu aparatury do równoczesnego wykrywania trzech markerów wirusowych RNA HCV, RNA HIV i DNA HBV w pojedynczych donacjach wraz z testami oraz dzierżawa automatycznego analizatora do diagnostyki molekularnej oligonukleotydów i odczynników do badań metodami biologii molekularnej /zadania 1-10/.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytut Hematologii i Transfuzjologii przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:

Pytanie 1

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty katalogów oferowanych produktów, specyfikacji, metodyki, karty charakterystyki lub innych dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów określonych w Załączniku Nr 1 do SIWZ „

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty kart katalogowych w języku angielskim?

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 2

Dotyczy umowy par 6 pkt 5. Zamawiający zapisał „Zmiany umowy mogą być dokonane – pod rygorem nieważności- przy zastosowaniu art.144 ustawy Prawo zamówień publicznych, w formie pisemnej. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić jedynie w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany w niżej przedstawionym zakresie z zastrzeżeniem art.140 ust. 1 i 3 ustawy Pzp:

- zmiany numeru katalogowego produktu.
- zmiany sposobu konfekcjonowania.
- zmiany nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów.
- w sytuacji ,gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez Producenta zmodyfikowany/udoskonalony produkt powodujący wycofanie dotychczasowego.

Uprzejmie prosimy o dopisanie dodatkowego punktu „ wycofania z produkcji numeru katalogowego, w trakcie realizacji umowy“.

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 3

„Dotyczy umowy par 6 pkt 1.6. Zamawiający zapisał „**Zamawiający** zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych. Uprzejmie prosimy o zmianę tego zapisu na „**Zamawiający** zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych, przy czym wysokość kary nie może przekraczać wysokości kontraktu.”

Odpowiedź

Zamawiający zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie 4

„Dotyczy zadania 10 pozycja 3, Zamawiający wyspecyfikował IMDM Medium (nr kat. BE12-722F) konfekcjonowane w opakowaniu o pojemności 500ml.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Medium IMDM (według katalogu Invitrogen nr 42200014) o równoważnym składzie ale w postaci proszku umożliwiającego sporządzenie 1l medium?”

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy zadania 10 pozycja 2, Zamawiający wyspecyfikował DMEM Medium (nr kat. BE12- 604F).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Medium DMEM (według katalogu Invitrogen nr 41966029) o zawartości CaCl₂ 264.00 ml/L, NaH₂P0₄ 0 mg/L, NaH₂P0₄•H₂O 141.00 mg/l.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Dotyczy zadania 10 pozycja 1, Zamawiający wyspecyfikował RPMI Medium (nr kat. BE12-702F)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Medium RPMI (według katalogu Invitrogen nr 61870010) o zawartości Na₂HPO₄ 7H₂O 800.00 mg/L, L-Arginine HCl 240 mg/L, L-Glutamine 0 mg/L, L-Alanyl-L-Glutamine 446 mg/L?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
mgr Witold Kmiotek

JK

Wojciech