

Warszawa dn. 27.10.2015 r.

DZ /2215/61/576/2015

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/61/2015 na dostawę: *zestawów diagnostycznych do oznaczania przeciwciał anty-HEV klasy IgG i klasy IgM metodą ELISA, odczynników do diagnostyki chorób zakaźnych i odczynników do analizatora Ceveron Alpha (zadania 1-3)*

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

Pytanie 1

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku z rozdziału V pkt 5 ppkt 5.6 złożenie wraz z ofertą angielskojęzycznej wersji instrukcji dla zadania 1, poz. 1-2?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający uzna za spełnienie warunku z rozdziału V pkt 5 ppkt 5.6 złożenie wraz z ofertą angielskojęzycznej wersji instrukcji dla zadania 1, poz. 1-2

Pytanie 2

Dotyczy zadania nr 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw diagnostyczny, w którym bufor płuczący oraz konjugat należy przygotować przed rozpoczęciem procedur testu? Jednocześnie informujemy, że bufor płuczący gotowy do użycia stabilny jest 4 tygodnie w temperaturze od +2 do +8 stopni C lub tydzień w temperaturze pokojowej.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 3

Dotyczy zadania nr 1 – czy Zamawiający dopuści zestaw diagnostyczny, w którym łączny czas inkubacji wynosi 120 minut?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 4

Dotyczy zadania nr 1 – czy Zamawiający dopuści zestaw diagnostyczny, w którym odczynniki znakowane barwnikiem dla potwierdzenia dodania zostaną zastąpione wstępnym rozcieńczeniem 1:100 poprawiającym poprawność oznaczenia?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy zadania nr 1 – czy Zamawiający ze względu na dłuższy czas wykonania testu oraz inny sposób konfekcjonowania konjugatu, wyrazi zgodę na pełną automatyzację wykonania testu walidowaną metodą na w pełni automatycznym analizatorze mikroplacytek ELISA?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy zadania nr 2 - Pytanie do §3 ust.3 projektu umowy oraz zapisów SIWZ – czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karty charakterystyk substancji niebezpiecznych były umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp bez konieczności dołączania ich do pierwszej dostawy?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 2 - Pytanie do §6 ust.1 pkt 1.1 projektu umowy - czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: "W wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca"?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 2 - Pytanie do §6 ust.1 pkt 1.4 projektu umowy – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „jeżeli opóźnienie w dostawie przekroczy 30 dni, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 9

Dotyczy zadania nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zestawy ELISA do oznaczania przeciwciał anti-HEV w klasie IgM, w których dołki opłaszczono są rekombinowanymi białkami strukturalnymi wirusa zapalenia wątroby typu E, genotyp 1 i 3, ekspresjonowanymi w E. coli.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zestawy ELISA do oznaczania przeciwciał anti-HEV w klasie IgG i IgM o parametrach opisanych w metodykach, które załączamy do zapytania?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zestawy do oznaczania przeciwciał anti-HEV w klasie IgM i IgG, w których bufor płuczący jest 10-krotnie skoncentrowany?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 1 – Prosimy o rozwinięcie skrótu zastosowanego przez Zamawiającego w opisie składu koniugatu dla zestawu diagnostycznego w klasie IgM, oznaczonego jako ORF2? Co Zamawiający miał na myśli konstruując taki zapis?

Odpowiedź

ORF2 – Any-open Reading Frame 2 – białka kodowane w 2 ramce odczytu genomu HEV.

Pytanie 13

Dotyczy zadania nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zestawy do oznaczania przeciwciał anti-HEV w klasie IgM, w których koniugat zawiera znakowane peroksydazą antyludzkie IgM (kozie)?

Odpowiedź

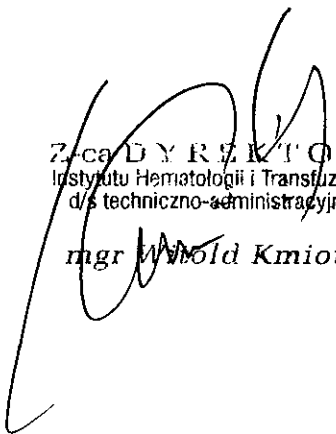
Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 14

Dotyczy zadania nr 1 – Czy Zamawiający dopuści zestawy do oznaczania przeciwciał anti-HEV w klasie IgM, w których bufor do rozcieńczania próbek zawiera IgG/RF-absorbent (przeciwciała kozieskierowane przeciwko ludzkiej immunoglobulinie klasy IgG), dzięki czemu nie jest konieczny zakup dodatkowego odczynnika do wykonania wymienionej czynności, a także skraca czas wykonania oznaczeń?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie. >



Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
dział techniczno-administracyjnych
mgr *Włod Kmiotek*