

DZ /2215/37/274/2013

Warszawa dn. 15.07.2013 r.

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/ 37 /2013 na dostawę: 1) odczynników do diagnostyki schorzeń o podłożu autoimmunologicznym wraz z dzierżawą w pełni zautomatyzowanego analizatora 2) odczynników niezbędnych do wykonywania testów/oznaczeń immunohistochemicznych w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji wraz z dzierżawą systemu do badań IHC (zadania 1-2)

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:**

Dotyczy SIWZ:

- 1. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE dla odczynników niezbędnych do wykonania 20 000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy. Pkt 2.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym postępowaniu aparatu o stałym zużyciu 100 mikrolitrów przeciwciała na jedno oznaczenie/test diagnostyczny.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis o aparacie o zmiennej ilości odczynnika oraz dopuszcza możliwość zaoferowania aparatu ze stałą ilością dozowanego odczynnika.

- 2. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE dla odczynników niezbędnych do wykonania 20 000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy. Pkt 5.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania systemu, który korzysta wyłącznie z odczynników gotowych do użycia i nie wymaga zastosowania jakichkolwiek dodatkowych butelek.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga dostawy aparatu zapewniającego możliwość stosowania przeciwciał oraz systemów detekcyjnych innych producentów. Zapis w pkt 5 informujący o konieczności zaoferowania 20 butelek o różnej objętości na każde 500 oznaczeń/testów IHC dotyczy pracy na odczynnikach (przeciwciałach i systemach detekcyjnych) innych producentów, które są używane w diagnostyce rutynowej oraz badaniach naukowych.

- 3. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE dla odczynników niezbędnych do wykonania 20 000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy. Pkt 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania przeciwciał pierwotnych gotowych do użycia kompatybilnych z zaoferowanym systemem detekcyjnym, ale nie pochodzących od jednego dostawcy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przeciwciał pierwotnych nie pochodzących od jednego dostawcy z kompatybilnym systemem od tego producenta.

4. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 . PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 1.

Prosimy o wyjaśnienie ile aparatów (osobnych urządzeń posiadających własny nr katalogowy) można zaoferować ww. postępowaniu (nie dotyczy zaklejarki)?

Odpowiedź

Ilość aparatów powinna spełniać wymogi SIWZ, tj. kompleksowy aparat lub aparat z innymi urządzeniami niezbędnymi do wykonania barwienia immunohistochemicznego.

5. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 . PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 1.

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z SIWZ lub wydzielenie do osobnego pakietu wymogu dostawy zaklejarki.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ i wymaga złożenia oferty na cały asortyment.

Zamawiający w jednym postępowaniu chce wydzierżawić system do barwień IHC i zaklejarkę.

Zgodnie ze stwierdzeniem Państwa firmy zaklejarki są dostępne na rynku.

6. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 . PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania dwóch niezależnych wolnostojących aparatów do oznaczeń IHC które wykonują automatycznie pełne barwienie IHC wraz z deparafinizacją na pokładzie aparatu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ w tym zakresie.

7. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 . PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 6.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania systemu pozwalającego na wybarwienie 40 preparatów w jednym cyklu pracy.

Odpowiedź

Kompleksowy aparat lub aparat z innymi urządzeniami niezbędnymi do wykonania barwienia immunohistochemicznego musi umożliwić wykonanie co najmniej 45 szkiełek w jednym czasie (pkt 6 parametrów granicznych/odcinających dla systemu do badań IHC).

8. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 7, 8,9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania aparatu który zawsze dozuje stałą ,niewielką objętość odczynników -100 mikrolitrów oraz automatycznie rozprowadza je po całej powierzchni szkiełka.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ oraz dopuszcza aparat który zawsze dozuje stałą objętość odczynników oraz automatycznie rozprowadza je po całej powierzchni.

9. Dotyczy SIWZ Załącznik 2. PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 21.

Przetarg dotyczy dostawy automatycznego systemu do barwień IHC wraz z odczynnikami. Używanie odczynników przeznaczonych do barwień metodami automatycznymi w metodach manualnych będzie obciążone olbrzymim błędem, tym większym w przypadku stosowania w obu przypadkach tych samych protokołów(zupełnie odmienne warunki przebiegu reakcji).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ w tym zakresie. Zamawiający wymaga, aby oferowany aparat lub aparat wraz z innymi urządzeniami niezbędnymi do wykonania barwienia immunohistochemicznego miał możliwość pracy w systemie otwartym, umożliwiającym stosowanie odczynników innych producentów, zapewniając tym samym możliwość opracowania manualnej metody przez pracowników Zamawiającego, poza automatem.

10. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 11.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie systemu który będzie miał możliwość bezksylenowego odparafinowania i odkrywania antygenów w ilości równoważnej do ilości barwionych w ciągu dnia preparatów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza aby kompleksowy aparat lub aparat z innymi urządzeniami niezbędnymi do wykonania barwienia immunohistochemicznego mógł barwić i odkrywać taką samą liczbę preparatów w tym samym czasie.

11. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 13.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie systemu, który będzie posiadał możliwość stosowania barkodów lub chipow na szkiełkach i pojemnikach na odczynniki.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza możliwość stosowania barkodów lub chipów na szkiełkach i pojemnikach na odczynniki.

12. Dotyczy SIWZ Zadane nr 2. PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 17.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie aparatu, który nie produkuje odpadów toksycznych wymagających neutralizacji.

Odpowiedź

Jeżeli kompleksowy aparat lub aparat z innymi urządzeniami niezbędnymi do wykonania barwienia immunohistochemicznego nie używa diaminobenzyny (DAB) – Zamawiający uznaje, że nie produkuje odpadów toksycznych i dopuszcza zaoferowanie tego typu aparatu.

13. Dotyczy SIWZ Zadane nr 2. Tabela B.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klonów równoważnych dla asortymentu wyszczególnionego przez firmę.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga załączenia do oferty tabeli klonów załączonej do SIWZ. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza złożenie oferty równoważnej na następujące klony:

Klony równoważne – tabela B – proponowana przez Wykonawcę

1	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Caldesmon, Klon h-CD	anti-Caldesmon (E89)
2	Poliklonalne królicze anty-ludzkie CD3	anti-CD3 (2GV6)
3	Monoklonalne mysie anty-ludzkie CD14, Klon TUK4	anti-CD14 (EPR3653)
4	Monoklonalne mysie anty -ludzkie CD23, Klon DAK-CD23	anti-CD23 (SP23)
5	Monoklonalne mysie anty-ludzkie CDX2, Klon DAK-CDX2	anti-CDX-2 (EPR2764Y)
6	Monoklonalne mysie anty-ludzkie ChromograninA, klon DAK-A3	Anti-Chromogranin A (LK2H10)
7	Monoklonalne królicze anty-ludzkie Cyclin D1, Klon EP12	anti-Cyclin D1 (SP4-R)
8	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin, Klon AE1/AE3	anti-Pan Keratin (AE1/AE3 & PCK26)
9	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin 5/6, Klon D5/16 B4	anti-Cytokeratin 5&6 (D5/16B4)
10	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin 7, Klon OV-TL 12/30	anti-Cytokeratin 7 (SP52)
11	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin 10, Klon DE-K10	anti-Cytokeratin 10 (SP99)
12	Monoklonalne mysie anty-Cytokeratin 17, Klon E3	anti-Cytokeratin 17 (SP95)
13	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin 19, Klon RCK108	anti-Cytokeratin 19 (A53-B/A2.26)
14	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Cytokeratin 20, Klon Ks20.8	anti-Cytokeratin 20 (SP33)
15	Monoklonalne mysie anty-ludzkie E-Cadherin, Klon NCH-38	anti-E-Cadherin (36)
16	Poliklonalne królicze anty Helicobacter Pylori	anti-H.pylori (SP48)
17	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Mammaglobin, Kon 304-1A5	anti-Mammaglobin (31A5)
18	Monoklonalne mysie anty-ludzkie p53 Protein, Klon DO-7	anti-P53 (Bp53-11)
19	Monoklonalne królicze anty-ludzkie p53 Protein, Klon 318-6-11	anti-P53 (Bp53-11)
20	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Progesterone Receptor, Klon PgR636	anti-PR (1E2)
21	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Synaptophysin, Klon SY38	anti-Synaptophysin (MRQ-40)
22	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Thyreoglobulin, Klon DAK-Tg6	anti-Thyroglobulin (2H11+ 6E1)
23	Monoklonalne mysie anty-ludzkie B-cell-Specific Activator Protein, klon DAK-PAX-5	anti-PAX5 (SP34)

24	Monoklonalne mysie anty Thyroid Transcription Factor (TTF-1), Klon 8G7G3/1	anti-TTF-1 (SP141)
----	--	--------------------

Jednocześnie Zamawiający zamienia w SIWZ, w Rozdziale V, punkcie 5- podpunkt 5.6 oraz dodaje kolejny o numerze 5.7, które brzmią następująco:

- 5.6. Dla Zadania nr 2, Tabeli B, pozycji nr: 4, 8, 10, 15, 21, 26, 43, 44, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 53, 54, 56, 62, 72, 74, 78, 81, 82, 83, 85, 86, 87, 92, 94, 97 wskazane przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 nazwy przeciwciał i klonów zostały podane w celu prawidłowego określenia przedmiotu zamówienia i służą ustaleniu oczekiwanej klasy odczynnika. Zgodnie z art. 29 ust 3 Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2012 r. poz. 1271) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Zaoferowane przez Wykonawcę odczynniki równoważne muszą odpowiadać wszystkim cechom jakościowym określonym przez producenta danego odczynnika w specyfikacji jakościowej. W celu udowodnienia równoważności Wykonawca załączy do oferty specyfikację jakościową, świadectwo kontroli jakości katalogi oferowanych produktów, specyfikacje, metodyki, karty charakterystyki lub inny równoważny dokument, który umożliwi porównanie odczynników oferowanych z wymaganymi.
- 5.7. Dla Zadania nr 2, Tabeli B, pozycji nr: 1-3, 5-7, 9, 11-14, 16-20, 22- 25, 27-42, 45, 52, 55, 57-61, 63-71, 73, 75-77, 79-80, 84, 88-91, 93, 95-96, 98-105, Zamawiający wymaga złożenia katalogów oferowanych produktów, specyfikacji, metodyków, kart charakterystyki lub innych dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ – zgodnie z tym Załącznikiem.

14. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. Tabela B.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie niżej wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

1.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Amyloid A, Klon mc1
2.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Bcl-10 Protein, Klon 151
3.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Beta-Amyloid, Klon 6F/3D
4.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie CD19, Klon LE-CD19
5.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie CD35, Klon Ber-MAC-DRC
6.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie CD45RA, Klon 4KB5
7.	Poliklonalne królicze anty-ludzkie Chromogranin A
8.	Monoklonalne mysie anty-Epstein-Barr Virus, LMP, Klon CS.1-4
9.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie HLA-DP, DQ, DR Antigen, Klon CR3/43
10.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie HLA-DR Antigen, Alpha-Chain, Klon TAL.1B5
11.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Laminin, Klon 4C7
12.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Leukaemia, Hairy Cell, Klon DBA.44
13.	Monoklonalne mysie anty -ludzkie Plasmacell, Klon VS38c
14.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Prostatic Acid Phosphatase
15.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie Serotonin, Klon 5HT-H209

16.	Poliklonalne królicze anty-ludzkie Thyreoglobulin
17.	Monoklonalne mysie anty-ludzkie N-Cadherin, klon 6G11
18	Mieszane poliklonalne anty-ludzkie CD3 oraz mysie przeciwciała monoklonalne anty ludzkie CD20-cy klon L26

Odpowiedź

Zamawiający nie zgadza się na wydzielenie dodatkowego pakietu.

15. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. Tabela B. Zwracamy się z prośbą o podanie szczegółowej statystyki wykonywanych badań.

Odpowiedź

Zamawiający precyzyjnie określił swoje zapotrzebowanie tj wymaga - w okresie trwania umowy- sukcesywnych dostaw uzależnionych od bieżących potrzeb, odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania 20.000 oznaczeń. Taki opis zamówienia stanowi pełną informację dla Wykonawcy ubiegającego się o zamówienie.

16. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. Tabela A. Czy ilość zaoferowanych w tym załączniku odczynników ma być policzona w ten sposób, aby wystarczyła do wykonania zadeklarowanej ilości oznaczeń bez względu na wielkość i umiejscowienie preparatu na szkiełku oraz ilości stref na szkiełku które wymagają nakropienia odczynników?

Odpowiedź

Ilość zaoferowanych odczynników i materiałów zużywalnych ma być policzona w ten sposób, aby wystarczyła do wykonania 20 000 testów/oznaczeń w trakcie trwania umowy.

17. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. Tabela A. Czy w przypadku zaoferowania odczynników o warunkowej wydajności np.400-600 testów z opakowania należy wziąć pod uwagę przy kalkulowaniu ilości odczynników wydajność minimalną czy maksymalną opakowania?

Odpowiedź

Ilość zaoferowanych odczynników i materiałów zużywalnych ma być policzona w ten sposób, aby wystarczyła do wykonania 20 000 testów/oznaczeń w trakcie trwania umowy.

18. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2. Tabela A. Czy w tej tabeli należy umieścić i dokładnie wyspecyfikować tj. ilości opakowań, wydajność, oraz ceny wszystkich oferowanych odczynników i mat. zużywalnych posiadających własne numery katalogowe?

Odpowiedź

W tabeli należy wyspecyfikować ilości opakowań z podaniem ilości w danym opakowaniu odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania 20 000 testów/oznaczeń.

19. Dotyczy SIWZ Zadanie nr 2 . PARAMETRY GRANICZNE / ODCINAJĄCE System do badań IHC. pkt 15

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie ile dokładnie stanowisk dla hematopatologów w innych pomieszczeniach oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje 4 stanowisk dla hematopatologów.

20. Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie odczynników na łączną liczbę oznaczeń 20 400, co wynika ze sposobu konfekcjonowania systemu wizualizacyjnego?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza na zaoferowanie odczynników na łączną liczbę oznaczeń 20 400 wynikające ze sposobu konfekcjonowania systemu wizualizacyjnego.

21. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie naklejek do drukowania kodów na szkiełka bez deklaracji CE/IVD, jako że nie są one częścią procesu diagnostycznego, oraz aby cena tych naklejek była zawarta w cenie dzierżawy urządzeń?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie naklejek do drukowania kodów na szkiełka bez deklaracji CE/IVD oraz jednocześnie nie dopuszcza, aby cena naklejek była zawarta w cenie dzierżawy urządzeń.

22. Dotyczy zadania nr 1, pozycji 1,2,3,4, - Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opakowań po 24 oznaczenia i przeliczenie przewidywanej liczby badań do pełnych opakowań – w tym przypadku na zaoferowanie 169 opakowań dla każdej z powyższych pozycji.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

23. Dot. Parametry graniczne/odcinające. System do barwień IHC.

Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści zaklejkę do szkiełek o parametrach w granicach +/- 5% wskazanych w SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaklejkę do szkiełek o parametrach w granicach +/- 5% wskazanych w SIWZ.

24. Dot. Parametry graniczne/odcinające. System do barwień IHC.

Poz. 2. Czy Zamawiający wymaga aby system do wykonywania barwień IHC był fabrycznie nowy i nieużywany z 2013 r.?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ ,system do wykonywania barwień IHC powinien być nablatowy, nieużywany, z gwarancją pełnej sprawności technicznej (nie starszy niż 2012r) (pkt 2 parametrów granicznych systemu do badań IHC).

25. Dot. Parametry graniczne/odcinające dla odczynników niezbędnych do wykonania 20000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy.

Poz. 6. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania przeciwciał zawartych w tabeli B pochodzących od różnych producentów zgodnie z wymogiem parametru nr 19 opisującego system do badań IHC, w którym „Wykonawca musi zapewnić możliwość stosowania odczynników (przeciwciał pierwotnych i systemów wizualizacyjnych) innych producentów”?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza oferowanie przeciwciał pierwotnych nie pochodzących od jednego dostawcy z kompatybilnym systemem od tego producenta.

26. Dot. Parametry graniczne/odcinające dla odczynników niezbędnych do wykonania 20000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy.

Prosimy o dopuszczenie przeciwciał o niższych klonach:

Poz. 4. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie B-cell Specific Activator Protein o klonie 24?

Poz. 6. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Bcl-6 Protein o klonie GI191E/A8?

Poz. 8. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Beta-Amyloid o klonie 6E10?

- Poz. 10. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Caldesmon o klonie E89?
- Poz. 14. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie CD3 o klonie MRQ-39?
- Poz. 18. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD7 o klonie MRQ-56?
- Poz. 21. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie CD14 o klonie EPR3653?
- Poz. 22. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD-15 o klonie MMA?
- Poz. 23. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD19 o klonie MRQ-36?
- Poz. 25. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD21 o klonie 2G9?
- Poz. 26. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD23 o klonie MRQ-57?
- Poz. 30. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD35 o klonie RLB25?
- Poz. 31. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD43 o klonie MT1?
- Poz. 35. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD56 o klonie 123C3.D5?
- Poz. 36. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD57 o klonie NK-1?
- Poz. 41. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie CD138 o klonie B-A38?
- Poz. 43. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie CDX2 o klonie EPR2764Y?
- Poz. 44. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Chromogranin A o klonie LK2H10?
- Poz. 46. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Cyclin D o klonie SP4?

- Poz. 47. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Cytokeratin o klonie 34betaE12?
- Poz. 53. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Cytokeratin 19 o klonie A53-B/A2.26?
- Poz. 56. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie E-Cadherin o klonie EP700Y?
- Poz. 59. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Epstein-Barr Virus o klonie CS1+CS2+CS3+CS4?
- Poz. 61. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Granzyme B o klonie G2B01?
- Poz. 61. Przeciwciało poliklonalne królicze anty-ludzkie Granzyme B?
- Poz. 70. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Ki-67 o klonie SP6?
- Poz. 72. Przeciwciało poliklonalne anty-ludzkie Laminin?
- Poz. 74. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Mammoglobin o klonie 304-1A5&31A5?
- Poz. 78. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie MITF o klonie C5/D5?
- Poz. 79. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie MUM1 o klonie MRQ-8?
- Poz. 81. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Cadherin-17 o klonie SP183? W przeciwieństwie do niektórych klasycznych kadheryn, takich jak kadheryny E-, N- czy P-, cadherin-17 posiada siedem zamiast pięciu powtórzeń kadheryny w domenie pozakomórkowej i tylko 20 reszt aminokwasowych w domenie cytoplazmatycznej.
- Poz. 83. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie p53 o klonie SP5?
- Poz. 84. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie Plasmacell o klonie LIV3G11?
- Poz. 85. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Progesterone Receptor o klonie SP42?
- Poz. 86. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie PSA o klonie PASE/4LJ?
- Poz. 87. Przeciwciało monoklonalne anty-ludzkie PSA o klonie EP1588Y?
- Poz. 92. Przeciwciało monoklonalne królicze anty-ludzkie Synaptophysin o klonie MRQ-40?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza przeciwciała o klonach równoważnych zaproponowanych przez Wykonawcę w zadaniu nr 2 dla następujących pozycji Specyfikacji Asortymentowo-Cenowej: nr 4, nr 8, nr 10, nr 21, nr 44, nr 43, nr 46, nr 56, nr 72, nr 74, nr 78, nr 81, nr 85, nr 86, nr 87, nr 92.

Jednocześnie Zamawiający zamienia w SIWZ, w Rozdziale V, punkcie 5- podpunkt 5.6 oraz dodaje kolejny o numerze 5.7, które brzmią następująco:

5.6. Dla Zadania nr 2, Tabeli B, pozycji nr: 4, 8, 10, 15, 21, 26, 43, 44, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 53, 54, 56, 62, 72, 74, 78, 81, 82, 83, 85, 86, 87, 92, 94, 97 wskazane przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 nazwy przeciwciał i klonów zostały podane w celu prawidłowego określenia przedmiotu zamówienia i służą ustaleniu oczekiwanej klasy odczynnika. Zgodnie z art. 29 ust 3 Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2012 r. poz. 1271) Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Zaoferowane przez

Wykonawcę odczynniki równoważne muszą odpowiadać wszystkim cechom jakościowym określonym przez producenta danego odczynnika w specyfikacji jakościowej. W celu udowodnienia równoważności Wykonawca załączy do oferty specyfikację jakościową, świadectwo kontroli jakości katalogi oferowanych produktów, specyfikacje, metodyki, karty charakterystyki lub inny równoważny dokument, który umożliwi porównanie odczynników oferowanych z wymaganymi.

5.7. Dla Zadania nr 2, Tabeli B, pozycji nr: 1-3, 5-7, 9, 11-14, 16-20, 22- 25, 27-42, 45, 52, 55, 57-61, 63-71, 73, 75-77, 79-80, 84, 88-91, 93, 95-96, 98-105 , Zamawiający wymaga złożenia katalogów oferowanych produktów, specyfikacji, metodyków, kart charakterystyki lub innych dokumentów potwierdzających spełnienie parametrów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ – zgodnie z tym Załącznikiem.

27. Dot. Parametry graniczne/odcinające dla odczynników niezbędnych do wykonania 20000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przeciwciał monoklonalnych i poliklonalnych dla tych samych antygenów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

28. Dot. Parametry graniczne/odcinające dla odczynników niezbędnych do wykonania 20000 testów/oznaczeń immunohistochemicznych (IHC) w diagnostyce chłoniaków i ocenie trepanobiopsji przez okres 27 miesięcy.

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 7, 34, 55, 59, 75, 84, 86.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgodny na w/w rozwiązanie.

Dotyczy wzoru umowy

1. Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy przedmiotu dzierżawy na 21 dni?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

2. Par. 3 ust. 2.12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu awarii na 3 dni robocze a w przypadku sprowadzenia części zza granicy 7 dni roboczych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

3. Par. 6 ust. 5 pkt 5.7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana następowała z mocy prawa, w dniu wejścia w życie odnośnych przepisów prawnych (bez aneksu)?

Odpowiedź

Zgodnie z par.6 pkt.5.11 projektu umowy.

4. Par.4 ust.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby za datę zapłaty przyjęto dzień uznania środków na koncie Wykonawcy?

Odpowiedź

Zapisy w SIWZ pozostają bez zmian.

5. Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w §4 ust.1 wzoru umowy wyrażenia „od daty doręczenia” na „od daty wystawienia”.

Odpowiedź

Zapisy w SIWZ pozostają bez zmian.

6. Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sformułowania „Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej” na „Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej”?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

7. Par. 6 ust. 1 pkt 1.2-1.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w Par. 6 ust. 1 pkt 1.2-1.4 wyrażenia „opóźnienie” na „zwłoka”?

Odpowiedź

Zapisy w SIWZ pozostają bez zmian.

8. Par. 6 ust. 2 Prosimy o wykreślenie tego zapisu. Zamówienie publiczne może wykonywać podmiot wyłoniony w drodze postępowania.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że taki zapis nie znajduje się w projekcie umowy.

Par.6 ust.2 projektu umowy dotyczy zakupu interwencyjnego.

9. Par. 6 ust. 5 pkt 5.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „o ile zmniejszenie nie przekracza 20% całkowitej wartości umowy”.

Odpowiedź

W przypadku, gdy Zamawiający w terminie określonym w § 3 pkt 1 ppkt.1.1 nie wyczerpie zamówienia o łącznej wartości określonej w § 2 pkt. 1, umowa obowiązywać będzie do dnia dostarczenia towaru o takiej wartości nie dłużej jednak niż przez okres 12 miesięcy.

10. Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?

Odpowiedź

Zapisy w SIWZ pozostają bez zmian.

11. Par. 6 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do żądania zapłaty kar umownych przysługiwało w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu przesłanki do ich naliczenia?

Odpowiedź

Zapisy w SIWZ pozostają bez zmian.

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