

Warszawa dn. 26.09.2013 r.

DZ /2215/47/420/2013

WYKONAWCY

**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
znak IHiT/P/ 47 /2013 na dostawę: końcówek z filtrem i innego drobnego sprzętu
laboratoryjnego (zadania 1 - 16)**

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

Dotyczy umowy § 2 ust. 3.3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu: „wszelkie koszty transportu do miejsca przeznaczenia” na zapis: „wszelkie koszty transportu do miejsca przeznaczenia, przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 2

Dotyczy zadania nr 1 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie końcówki z filtrem 0,1 - 10 µl z ostrym końcem o dł. 32 mm i spełniającej pozostałe wymagania.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 3

Dotyczy zadania nr 6 poz. 1 i Zadanie nr 8 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie probówki typu Eppendorf 1,5 ml z wieczkiem, którego pole do opisu wynosi 13 mm x 14 mm i spełniającej pozostałe wymagania.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 4

Dotyczy zadania nr 13 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie probówki o wymiarach śr. 16,8 mm, dł. 105 mm i spełniającej pozostałe wymagania.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 5

Dotyczy zadania nr 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówki o pojemności 0,5-10 ul z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy zadania nr 5, poz.1

Czy Zamawiający dopuści końcówki o pojemności 0,5-10 ul z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 10, poz.1

Czy Zamawiający dopuści końcówki o pojemności 0,5-10 ul z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie płytek 96 dołkowych o poj. 0,2ml do przeprowadzania reakcji RQ-PCR w aparacie iCycler iQ firmy Biorad z wystającymi obrzeżami dołków, pakowane po 5 sztuk w opakowaniu jednostkowym i w opakowaniu do zamówienia po 25 sztuk płytek.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 9

Proszę o szczegółową informację dotyczącą specyfikacji oraz pakowania końcówek z Pakiecie nr 2. Czy Zamawiający wymaga końcówek sterylnych pakowanych w pudełka po 96 sztuk, czy końcówki mają być zapakowane w opakowania zbiorcze po 500 sztuk? Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga dostarczenia próbek po 1 op.=96-100 szt. z każdej pojemności sterylnych końcówek z filtrem – zadanie nr 1,2,5,9,10,11,12 i 16.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga końcówek sterylnych, końcówki mogą być zapakowane w opakowania zbiorcze po 500 sztuk.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie mniejszej ilości próbek w zadaniu nr 3 – min.5 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek niesterylnych w pakiecie nr 5, poz. 1 i 3?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian .

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuszcza formę pakowania końcówek po 60 szt. w sterylnych rakach w pakiecie nr 5 poz. 3?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie mniejszej ilości niesterylnych próbek w pakiecie nr 11 poz 1?

Odpowiedź

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu otwarcia ofert?

Odpowiedź

W związku ze zmianą treści SIWZ (pismo z dnia 25.09.2013 r.), termin składania i otwarcia ofert uległ przesunięciu na dzień 02.10.2013 r.

Pytanie 15**Dotyczy zadania nr 2**

Prosimy o informację czy w pkt.1 Opisu parametrów granicznych nie doszło do omyłki pisarskiej i opis nie powinien brzmieć „Końcówki kompatybilne z pipetami firmy DIAMED”?

Odpowiedź

Zamawiający pismem z dnia 25.09.2013 (Zmiana treści SIWZ) zamieszczonym na stronie IHiT, poprawił omyłkę pisarską i załączył nowo brzmiący załącznik nr do SIWZ.

Pytanie 16**Dotyczy zadania nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy w związku z wymogiem, o którym mowa w pkt.1 Opisu parametrów granicznych, Zamawiający wymaga zgodnie z zaleceniami producenta posiadanych przez Zamawiającego pipet firmy DiaMed, aby oferowane końcówki były przeznaczone do zamkniętego systemu ID-System (do którego należą pipety DiaMed) i specjalnie do niego zaprojektowane, co ma niebagatelne znaczenie przy procesie walidacji urządzeń? Należy wyraźnie zaznaczyć, iż tylko używanie końcówek z którymi dane urządzenie (pipeta) zostało walidowane zapewnia dozowanie wymaganych objętości badanego materiału, a używanie końcówek niewalidowanych z urządzeniem wymaga wykonania powtórnej walidacji urządzenia (stosowne oświadczenie producenta firmy DiaMed w załączeniu).

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że końcówki innego producenta niż firma DiaMed muszą podlegać procesowi walidacji. Kosztami walidacji będzie obciążony Wykonawca.

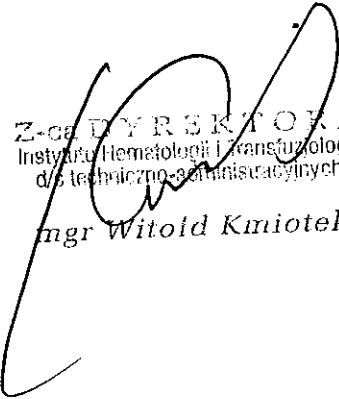
Pytanie 17

Dotyczy zadania nr 2

Wnoskujemy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia poprzez zastąpienie wymaganej objętości końcówek 200 ul- objętością 350 ul, zważywszy na fakt, że z takimi końcówkami przeprowadzana jest walidacja pipet DiaMed.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza końcówki o objętości 350 ul.



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