

Lublin, dn. 15.03.2013 r.

Odpowiedzi na zapytania wraz ze zmianą treści SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę testów do wykrywania i identyfikacji dla Uniwersytetu Przyrodniczego w Lublinie z podziałem na 48 części.

W imieniu Uniwersytetu Przyrodniczego w Lublinie zwanego dalej Zamawiającym informuję, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia zwanej dalej SIWZ. Poniżej Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, przekazuje ich treść wraz z odpowiedziami.

Ponadto Zamawiający informuję, iż w związku ze złożonymi zapytaniem na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp, nastąpiła zmiana treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 1 dot. cz. 32 poz. 15 i 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z zadania nr 32 pozycji nr 15 i 16 do oddzielnego zadania? Spowoduje to możliwość złożenia ofert większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wyłącza (usuwa) pozycję 15 i 16 z załącznika nr 32 do SIWZ. W załączniku nr 32 do SIWZ należy w pozycji 15 i 16 w kolumnie nr 6, 7, 8, 9 dotyczącej wyceny wstawić kreski.

Pytanie nr 2 dot. cz. 32 poz. 2 i 3

Proszę Zamawiającego o określenie w zadaniu nr 32 (w pozycji nr 2 i 3) dla jakiego gatunku zestawy mają być przeznaczone?

Odpowiedź: Zestaw z pozycji 2 (caspaza 3) i z pozycji 3 (caspaza 9) mają być przeznaczone dla psów.

Pytanie nr 3 dot. cz. 12 poz. 4

Jakiej wielkości zestawy (na ile izolacji) chciałby zakupić Zamawiający w pozycji 4- GeneMatrix Palnt& Fungi DNA Purification Kit?

Odpowiedź: W pozycji 4 Zamawiający chciałby kupić zestaw na 150 izolacji.

Pytanie nr 4 dot. cz. 17 poz. 4, 5, 6

Jakiej wielkości zestawy (na ile izolacji) chciałby zakupić Zamawiający w pozycji 4- GelOut, pozycja 5 - Genomic Mini, pozycja 6 - Total RNA Mini?

Odpowiedź: Zamawiający chciałby kupić:

- pozycja 4 - zestaw na 150 izolacji
- pozycja 5 - zestaw na 50 izolacji
- pozycja 6 - zestaw na 50 izolacji

Pytanie nr 5 dot. cz. 30

Proszę o odpowiedź czy ma być to zestaw dotyczący próbek ludzkich tj. Human Cerulopsamin EIISA Kit?

Odpowiedź: Zestaw odczynników Cerulopsamin ELISA Kit nie dotyczy próbek ludzkich.

Pytanie nr 6 dot. cz. 30

Proszę także o informację który z poniższych zestawień odczynników Kitu odpowiadałby Państwa wymaganiom (wszystkie zestawy posiadają ilość odczynników niezbędną do przeprowadzenia 96 testów):

Zestaw nr 1:

Rat Receptor-interacting serine/threonine-protein kinase 3, RIPK3 ELISA Kit

Odczynnik	ilość
Assay plate	1
Standard	2
Sample Diluent	1 × 20ml
Assay Diluent A	1 × 10ml
Assay Diluent B	1 × 10ml
Detection Reagent A	1 × 120µl
Detection Reagent B	1 × 120µl
Wash Buffer(25 x concentrate)	1 × 30ml
Substrate	1 × 10ml
Stop Solution	1 × 10ml
Plate sealer for 96 wells	5

Zestaw nr 2

1. DILUENT CONCENTRATE (Running Buffer)

One bottle containing 50 ml of a 5X concentrated diluent running buffer.

2. WASH SOLUTION CONCENTRATE

One bottle containing 50 ml of a 20X concentrated wash solution.

3. ENZYME-ANTIBODY CONJUGATE 100X

One vial containing 150 µL of affinity purified anti-Rat CERULOPLASMIN antibody conjugated with horseradish peroxidase in a stabilizing buffer.

4. CHROMOGEN-SUBSTRATE SOLUTION

One vial containing 12 mL of 3,3',5,5'- tetramethylbenzidine (TMB) and hydrogen peroxide in citric acid buffer at pH 3.3.

5. STOP SOLUTION

One vial containing 12 ml 0.3 M sulfuric acid.

Zestaw nr 3

- Human Ceruloplasmin Microplate: A 96-well polystyrene microplate (12 strips of 8 wells) coated with a polyclonal antibody against human ceruloplasmin.
- Sealing Tapes: Each kit contains 3 precut, pressure sensitive sealing tapes that can be cut to fit the format of the individual assay.
- Human Ceruloplasmin Standard: Human Ceruloplasmin in a buffered protein base (40 µg, lyophilized).
- Biotinylated Ceruloplasmin: 1 vial, lyophilized.
- MIX Diluent Concentrate (10x): A 10-fold concentrated buffered protein base (30 ml).
- Wash Buffer Concentrate (20x): A 20-fold concentrated buffered surfactant (30 ml).
- Streptavidin-Peroxidase Conjugate (SP Conjugate): A 100-fold concentrate (80 µl).
- Chromogen Substrate: A ready-to-use stabilized peroxidase chromogen substrate tetramethylbenzidine (8 ml).
- Stop Solution: A 0.5 N hydrochloric acid to stop the chromogen substrate reaction (12 ml).

Zestaw nr 4

Odczynnik	1 x 96 tests
Biotinylated Ceruloplasmin	1 unit
Chromogen Substrate	1 x 8ml
Diluent Concentrate (10x)	1 x 30ml
Human Ceruloplasmin Microplate	1 x 96 tests
Human Ceruloplasmin Standard	1 unit
Stop Solution	1 x 12ml
Streptavidin-Peroxidase Conjugate (SP Conjugate)	1 x 80µl
Wash Buffer Concentrate (20x)	1 x 30ml

Odpowiedź: Żadne z powyższych zestawień odczynników Kitu nie odpowiada wymaganiom Zamawiającego.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w Formularzu ofertowym- zał. nr 49, zapisów dotyczących tylko tych pakietów na które składa się ofertę ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 8 dot. projektu umowy §5 ust. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„1/w przypadku niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 4 ust. 6 w zakresie załatwienia reklamacji, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto wadliwego towaru, za każdy dzień zwłoki w załatwieniu reklamacji,”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 dot. projektu umowy §5 ust. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„2/ za naruszenie terminu wykonania przedmiotu umowy, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 umowy, Odbiorcy przysługuje kara umowna w wysokości 0,1 % wartości zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie,”?

Uzasadnienie: Obecne brzmienie pkt. drugiego jest nielogiczne. Kara umowa winna być liczona za uchybienie terminowi wskazanemu w § 2 ust. 2 i ust. 3. Zastrzeżenie 5-dniowego terminu od daty otrzymania zamówienia, kiedy termin realizacji jest odpowiednio 30 i 14 dni – jest niezrozumiałe. Prosimy o dokonanie modyfikacji jak wyżej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w §5 pkt.2. projektu umowy w następujący sposób:

„2/ za naruszenie terminu wykonania przedmiotu umowy, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 umowy, Odbiorcy przysługuje kara umowna w wysokości 0,1 % wartości zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie,”

Pytanie nr 10 dot. projektu umowy §5 ust. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„3/ w razie odstąpienia od umowy przez Odbiorcę z powodu wystąpienia okoliczności, za które odpowiada Dostawca, Odbiorcy przysługuje kara umowna w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej umowy,”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 dot. projektu umowy §5 ust. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pkt 8 z projektu umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12 dot. cz. 38

Posiadamy w swojej ofercie produkt spełniający wymagania (STERLING Rapid Silver Stain) jednakże 1 opakowanie przeznaczone jest do 18 miniżeli, stąd moje zapytanie czy mogłabym zaproponować w ofercie ilość opakowań równą 3 czy też w inny proponowany przez Państwa sposób?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 3 opakowań po 18 miniżeli.

Pytanie nr 13 dot. cz. 11 poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości wymaganych opakowań w poz. 1 i 2.

Odpowiedź: W pozycji 1 zamawiający wymaga, aby 1 opakowanie zawierało odczynnik do wykonania minimum 50 oznaczeń (2,5 ml). W pozycji 2 Zamawiający wymaga aby w opakowaniu testu gronkowcowego znajdowały się po jednej buteleczce odczynnika A i K każda o pojemności 2,5 ml.

Pytanie nr 14 dot. cz. 11 poz. 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie jaka jest różnica między wymaganym testem w poz. 1 i 2? Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga testu aglutynacyjnego?

Odpowiedź: Tak, zamawiający w pozycji 1 wymaga testu aglutynacyjnego. Przedmiot zamówienia w pozycji 1 i w pozycji 2 jest tożsamy. Jednak Zamawiający wymaga wyceny pozycji 1 i pozycji 2.

Pytanie nr 15 dot. cz. 34 poz. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości wymaganego opakowania w poz. 2.

Odpowiedź: W pozycji 2 Zamawiający wymaga, aby opakowanie zawierało 100 szt.

Pytanie nr 16 dot. cz. 34 poz. 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie jaka jest różnica między wymaganym testem w poz. 1 i 2? Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga testów paskowych do analizy moczu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 2 wymaga testów paskowych do analizy moczu. Przedmiot zamówienia w pozycji 1 i w pozycji 2 jest tożsamy. Jednak Zamawiający wymaga wyceny pozycji 1 i pozycji 2.

Pytanie nr 17 dot. cz. 7

Czy Zamawiający wymaga wsparcia technicznego, aplikacyjnego i gwarancyjnego świadczonego w ciągu całego okresu umowy przez oferenta posiadającego autoryzację producenta odczynników, dołączoną do oferty, do świadczenia takiego serwisu na terenie Polski?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga tego rodzaju wsparcia.

Pytanie nr 18 dot. projektu umowy §4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie rozpatrzenia i załatwienia reklamacji z 7 dni do 20 dni od daty jej otrzymania? Prośbę swoją motywujemy tym, iż nasz asortyment jest produkowany oraz magazynowany poza granicami kraju. Sam też i proces rozpatrzenia

reklamacji jest kilkudniowym. Wykonawca potrzebuje odpowiednio dużo czasu na sprawdzenie wadliwego odczynnika I ustalenia zasadności reklamacji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 dot. projektu umowy §5 ust. 1

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% wartości brutto do 0,1% wartości brutto za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

W imieniu Zamawiającego zatwierdził:

dr inż. Henryk Bichta – Kanclerz UP w Lublinie