

Wykonawcy zainteresowani postępowaniem

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o którym mowa w art. 132 ustawy Pzp pn.: **Dostawa bioreaktora na potrzeby Wydziału Medycznego Katolickiego Uniwersytetu Lubelskiego Jana Pawła II.**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Katolicki Uniwersytet Lubelski Jana Pawła II, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „ustawą Pzp”, udziela odpowiedzi na złożone we wnioskach o wyjaśnienie treści SWZ zapytania. Zgodnie z treścią art. 135 ust. 6 ustawy Pzp Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, bez ujawniania źródła zapytania:

Pytanie nr 1

AD. 4

Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie procesu sterylizacji, w którym niektóre z czynności przed jej rozpoczęciem będą manualne?

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuszcza taką możliwość w zakresie manualnego odkręcenia zaworów wody i pary, włączenia zasilania, uruchomienia wytwornicy pary.

Pytanie nr 2

AD. 6

Ile poziomów łopatek mieszających oraz o jakim stosunku średnicy łopatek do średnicy bioreaktora jest wymaganych? Standardowo dla tej objętości zalecane jest zastosowanie mieszadła z trzema turbinami Rushton o stosunku $d/D=0,33$.

Odpowiedź nr 2

Zamawiający wymaga trzech poziomów łopatek.

Pytanie nr 3

AD.9

Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie pompy o wydajności max. 1750 ml/min zamiast 2000 ml/min?

Odpowiedź nr 3

Tak, Zamawiający dopuszcza zastosowanie pompy o wydajności max. 1750 ml/min zamiast 2000 ml/min.

Pytanie nr 4

AD.10

Czy Zamawiający dopuszcza zastosowanie dwóch manualnych portów dozowania płynów w wersji SIP (czyli przystosowanych do wielokrotnej sterylizacji parą wodną w czasie trwania hodowli) zamiast czterech?

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający dopuszcza zastosowanie tylko dwóch portów dozowania płynów w wersji SIP w takiej konfiguracji, że dwa porty przeznaczone do regulacji pH (dozowanie roztworu kwasu i zasady) nie muszą być przystosowane do wielokrotnej sterylizacji parą wodną w czasie trwania hodowli, natomiast kolejne dwa porty dozowania muszą być w wersji SIP.

Pytanie nr 5

AD. 18

Jaka jest wymagana objętość oraz materiał wykonania pojemnika do inokulacji oraz pojemników na płyny dozowane do zbiornika?

Odpowiedź nr 5

Pojemniki do inokulacji oraz pojemniki na płyny dozowane do zbiornika muszą być wykonane ze szkła borokrzemowego. Cały zestaw wraz z nakrętką musi być zdolny do wielokrotnej sterylizacji w autoklawie w 121°C. Wymagane objętości: pojemnik do inokulacji – 20L, pojemniki na dozowane płyny – 5L.

Pytanie nr 6

AD. 23

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu w wersji GMP oraz oczekuje wizyty w siedzibie producenta na testach FAT?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający nie wymaga dostarczenia sprzętu w wersji GMP oraz nie oczekuje wizyty w siedzibie producenta na testach FAT.

Podpisano

z up. Rektora KUL
/-/ dr Beata Zięba

Kierownik Działu Zakupów i Zamówień Publicznych KUL