

Dotyczy: odpowiedzi na pytania, które wpłynęły w toku przeprowadzonego zapytania ofertowego RSZP-2001-31/2020.

Pytanie nr 1:

W nawiązaniu do zapytania ofertowego oznaczonego RSZP-2001-31/2020, zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie treści dotyczących pakietu numer 10:

1. w kolumnie „E” zatytułowanej „j.m. / wielkość opakowania” bardzo proszę o doprecyzowanie do czego odnosi się wartość „140” dla wierszy od 281 do 286? Czy chodzi o jednostki miary, wagi czy może pojemności?
2. w kolumnie „B” zatytułowanej „Zamawiany asortyment” dla pozycji w wierszu 286 bardzo proszę o doprecyzowanie kategorii produktu np.: białko, przeciwciało, kit elisa lub analit dla panelu Luminex

Odpowiedź:

1. Zamawiający dokonuje zmian w kolumnie „E” w pozycjach 2-7 wpisując wyraz „opakowanie 96 testów”.

2. Kit elisa.

Pytanie nr 2:

W pakiecie nr 10:

- dla pozycji pierwszej owego pakietu tj. QX-314 mamy chlorek i bromek tejże substancji stąd prośba o doprecyzowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje zapis w Pozycji 1 pakietu nr 10 - QX-314 bromek.

Pytanie nr 3:

Dotyczy pakietów nr 43,44

Płytki ELISA mają format 96 dołkowy (96 badań), podczas, gdy w formularzu w kolumnie E jest podana wielkość opakowania "140".

Zapis ten w przypadku zestawów ELISA nie jest możliwy do zrealizowania, 1 płytka zawsze=96 badań .

Czy zatem w opisie wielkość opakowania (kolumna E) nie nastąpiła omyłka pisarska?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany w kolumnie „E” w Pakiecie 43 oraz Pakiecie 44 wpisując „opakowanie 96 badań”, zamiast „140”.

Pytanie nr 4:

Dotyczy pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuści zestaw o wyższej czułości tj. < 18.75pg/ml ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści zestaw o wyższej czułości tj. < 18.75pg/ml

Pytanie nr 5:

Pakiet 1 pozycje: 13-38.

Prosimy o określenie w jakim materiale (typ i pochodzenie) będą prowadzone oznaczenia?

Odpowiedź:

Pozycje 13-19: surowica lub osocze.

Pozycje 20-38: Oznaczenia biochemiczne i hematologiczne będą oznaczane we krwi i moczu. Materiał biologiczny pochodzi od ludzi (sportowcy, osoby rehabilitowane).

Pytanie nr 6

Pakiet 13:

Czy zamawiający akceptuje dwa opakowania po 0,5 mg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający akceptuje dwa opakowania po 0,5 mg.

Pytanie nr 7:

Pakiet 43 i 44:

Czy podana wielkość opakowań jest prawidłowa?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany w kolumnie „E” w Pakiecie 43 oraz Pakiecie 44 wpisując „opakowanie 96 badań”, zamiast „140”.

Pytanie nr 8:

Pakiet 44:

Czy zamawiający akceptuje czułość na poziomie 18.75 pg/ml

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający akceptuje czułość na poziomie 18.75 pg/ml.

Pytanie nr 9:

Pakiet 47:

Prosimy o określenie w jakim materiale (typ i pochodzenie) będą prowadzone oznaczenia?

Odpowiedź:

Surowica lub osocze.

Pytanie nr 10:

Dotyczy pakietu 45

1. Punkt 1 Czy zamawiający zaakceptuje czułość na poziomie 0,5 ng/ml?
2. Punkt 2 Czy zamawiający zaakceptuje czułość na poziomie 0,5 ng/ml?
3. Punkt 1 Czy podana wielkość opakowań jest prawidłowa?
4. Punkt 2 Czy podana wielkość opakowań jest prawidłowa?

Odpowiedź:

1. Zamawiający nie zaakceptuje czułości na poziomie 0,5 ng/ml
2. Zamawiający nie zaakceptuje czułości na poziomie 0,5 ng/ml

3. Zamawiający dokonuje zmiany w kolumnie „E” wpisując „opakowanie”, zamiast „240”

4. Zamawiający dokonuje zmiany w kolumnie „E” wpisując „opakowanie”, zamiast „240”

Pytanie nr 11:

Dotyczy pakietu 10, w pozycjach 2-7, wielkość opakowania powinna być 96 testów, podana ilość 140 nie występuje

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmian w kolumnie „E” w pozycjach 2-7 wpisując „opakowanie 96 testów” zamiast „140”.

Pytanie nr 12:

Czy w pakiecie 21 Zamawiający dopuści objętość 100 ul?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści objętość 100 ul.

Pytanie nr 13:

Aby uniknąć zadawania pytań przez oferentów w kolumnie uwagi, pakiet nr 1 poz. od 1 do 4 należy wpisać podane poniżej zakresy czułości testów.

Poz.1 - (czułość 0.427pg/ml) Testy ELISA (96) wysokoczuły do oznaczeń IL-2 u ludzi

Poz.2 - (czułość 1.142pg/ml) Testy ELISA (96) wysokoczuły do oznaczeń IL-10 u ludzi

Poz.3 - (czułość 0.408pg/ml) Testy ELISA (96) wysokoczuły do oznaczeń IL-4 u ludzi

Poz.4 - (czułość 0,430 pg/ml) Testy ELISA (96) wysokoczuły do oznaczeń IL-17A u ludzi

Odpowiedź:

Zamawiający wpisuje powyższe zakresy czułości testów w zał. 1 w rubryce „K” – Uwagi.

Pytanie nr 14:

Dotyczy pakietu 12 pozycji nr 2.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeniesienie wyżej wymienionego produktu do osobnego zadania.

Wyspecyfikowane w pakiecie 12 odczynniki są sprzedawane przez inne podmioty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przeniesienie wymienionego produktu do osobnego pakietu – PAKIET 50.

Pytanie nr 15:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie w pakiecie 22 w/w postępowania następujących pozycji:

- Pozycja 1

Czy Zamawiający mógłby określić technikę aplikacji pożądanego przeciwciała oraz określić czy dopuszcza produkt o reaktywności szczur, mysz lub człowiek.

- Pozycja 2

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować reaktywność pożądanego produktu.

- Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści przeciwciało w objętości 100ug zamiast 100ul.

Odpowiedź:

- Pozycja 1: TECHNIKA: Free floating immunostaining; REAKTYWNOŚĆ: dopuszcza się produkt o reaktywności szczur, mysz lub człowiek.

- Pozycja 2: Nie.

- Pozycja 9: Tak, Zamawiający dopuści przeciwciało w objętości 100ug zamiast 100ul

Pytanie nr 16:

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytanie dot. postępowania nr RSZP-2001-31/2020

Dot. pakietu nr 26 pozycja 1

Produkt jest standardowo oferowany w opakowaniu 25mg (a nie 25g) – czy nastąpiła omyłka? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w Pakiecie 26 pozycja 1 nastąpiła omyłka. Zamawiający dokonuje zmiany wielkości opakowania na 25 mg.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w załączniku nr 1 – szczegółowa kalkulacja cenowa – z pakietu nr 12 wydzielono pozycję nr 2 do osobnego pakietu (nr 50) oraz dodano jeden pakiet (nr 51) z nowym asortymentem.

Wykonawcy, którzy do chwili przekazania odpowiedzi na pytania oraz zmienionego załącznika nr 1 – szczegółowa kalkulacja cenowa – złożyli swoje oferty, zobowiązani są do zweryfikowania przestanych dokumentów oraz ewentualnego przekazania zmian do oferty.

Z poważaniem

KANCLERZ


mgr Stanisław Wiesław Kuhnert