

COZL/DZP/MBK/3412/TP- 64/23

Lublin, dnia 23.05.2023r

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na:

**„Dostawa zestawów do oznaczania wybranych parametrów metodą ELISA oraz metodą immunofluorescencji pośredniej, kompatybilne z hybrydowym, wielodetekcyjnym czytnikiem mikro płytkowym Synergy H1, wraz z dzierzawą wytrząsarki do mikro płytek.”**

- I. Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

### **Pytanie Nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie używanej wytrząsarki mikro płytek z inkubatorem (rok produkcji 2020), nie będącej wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r., poz. 186), która jest dopuszczona do obrotu i używania na podstawie innych przepisów i norm oraz spełnia wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W składanej ofercie należy zawrzeć dokładne dane o oferowanej wytrząsarce płytek .**

### **Pytanie Nr 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o weryfikację zapisów załącznika nr 8 (parametry graniczne). W pkt. 3 ppkt. 2 Zamawiający stawia wymóg, aby zaoferowane zestawy ELISA posiadały odczynniki gotowe do użycia, natomiast poszczególne opisy wskazują na wymóg zaoferowania zestawów ELISA z buforem do płukania, który jest 10-krotnie skoncentrowany. Zapisy te wzajemnie się wykluczają. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że wymóg posiadania przez zestawy odczynników gotowych do użycia, nie dotyczy buforu do płukania.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza że wymóg posiadania przez zestawy odczynników gotowych do użycia, nie dotyczy buforu do płukania.**

### **Pytanie Nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawów do oznaczania przeciwciał przeciwko kardiolinie w klasie IgG i IgM, w których antygenem jest kardiolina oraz  $\beta$ 2GP1 ( $\beta$ 2-glikoproteina I), jako kofaktor?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie Nr 4**

Czy Zamawiający uzna, że zestaw do oznaczania przeciwciał przeciwko *Chlamydia pneumoniae* w klasie IgM spełnienia wymagania dla antygeny o następującym opisie: „*Wyjściowym materiałem do preparacji antygenów są komórki HL zainfekowane Chlamydia pneumoniae szczep „CWL-029”. Ciałka elementarne oczyszczone z lizatów komórkowych zostały potraktowane siarczanem dodecyłu sodu. Zastosowany ekstrakt zawiera wszystkie znaczące antygeny, które zlokalizowane są w zewnętrznej błonie ciałek elementarnych. Błona zewnętrzna zbudowana jest z lipopolisacharydu (LPS) oraz licznych białek (białka błony zewnętrznej, ang. outer membrane proteins, OMPs). Głównym białkiem jest antygen MOMP (główne białko błony zewnętrznej, ang. major outer membrane protein)”?*

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**