



# PAŃSTWOWY INSTYTUT WETERYNARYJNY

## - PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY



**DYREKTOR**  
**dr Krzysztof Niemczuk**

*Uczestnicy postępowania na materiałów  
pomocniczych w 2012 r.  
znak sprawy: DZ-2501/22201/2247/11*

Wasze pismo z dnia:                      Znak:                      Nasz znak: DZ-2501/22201/                      /11                      **2011/12/22**

### WYJAŚNIENIA NR 1

Państwowy Instytut Weterynaryjny - Państwowy Instytut Badawczy w Puławach informuje, iż wpłynęły zapytania ze strony wykonawców w postępowaniu na dostawę odczynników i zestawów do biologii molekularnej.

Poniżej podajemy treść zapytań oraz udzielonych odpowiedzi:

1. Prosimy o zamieszczenie w projekcie umowy zapisu dopuszczającego zmianę stawki VAT w ciągu trwania umowy. Ustawy o budżecie przewidują możliwość podniesienia stawki VAT od 01.07.2012 r. Gdyby zmiana stawki nastąpiła czy Zamawiający zaakceptuje zmianę cen brutto oferowanych produktów? **Odpowiedź:** zapis ten jest zawarty w projekcie umowy w § 6 ust. 1 pkt. 3.
2. Dotyczy **zadania 217 poz. 1**. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie produktu o numerze kat. 18100 z zadania 217 i przeniesienie go do oddzielnej części. **Odpowiedź:** Tak tworzy się nowe zadanie, w skład którego wchodzi poz. 1.
3. Dotyczy **zadania 173 poz. 4**. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie produktu o numerze kat. 5020-04415 z zadania 173 i przeniesienie go do oddzielnej części. **Odpowiedź:** Tak tworzy się nowe zadanie, w skład którego wchodzi poz. 4
4. Dotyczy zadania 291, 292, 300. Czy zamawiający dopuści torebki papierowo – foliowe w opakowaniu po 200 szt. Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona. **Odpowiedź:** zamawiający dopuści produkt równoważny w opakowaniu po 200 szt.
5. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu projektu umowy na następujący:

- a) § 6 ust. 1 pkt. 2 – dopisanie zapisu: „zmiana ta następuje automatycznie od dnia wejścia w życie aktów prawnych zmieniających stawkę VAT, bez konieczności dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu”  
**Odpowiedź:** wyrażamy zgodę
- b) § 8 dopisanie zapisu „z zastrzeżeniem par. 6 ust. 1 pkt. 2”? **Odpowiedź:** wyrażamy zgodę

**6. Dotyczy: Zadanie 28, poz. 3-5.**

Czy wymagany certyfikat ma być certyfikatem kalibracji z podaną niepewnością?

**Odpowiedź:** tak

**7. Dotyczy: Zadanie 51, poz.1.**

Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie o pojemności 250ml? **Odpowiedź:** tak

**8. Dotyczy: Zadanie 112, poz. 1.**

Zamawiający wskazał nr katalogowy 4642100 – pod tym numerem jest pipeta o pojemności 0,5-5ml. W opisie Zamawiający wskazuje inne pojemności. Prosimy o weryfikację. **Odpowiedź:** zamawiający miał na myśli pipetę o poj. 0,5 – 5 ml

**9. Dotyczy: Zadanie 112, poz. 3.**

Zamawiający wskazał nr katalogowy 4662070 – pod tym numerem jest pipeta o pojemności 30-300µl. W opisie Zamawiający wskazuje inne pojemności. Prosimy o weryfikację. **Odpowiedź:** zamawiający miał na myśli pipetę o poj. 30-300ul

**10. Dotyczy: Zadanie 112, poz. 9.**

Zamawiający wskazał nr katalogowy 4642030 – pod tym numerem jest pipeta o pojemności 1-10µl. W opisie Zamawiający wskazuje inne pojemności. Prosimy o weryfikację. **Odpowiedź:** zamawiający miał na myśli pipetę o poj. 1-10ul

**11. Dotyczy: Zadanie 112, poz. 11.**

Zamawiający wskazał nr katalogowy 4662030 – pod tym numerem jest pipeta ośmiokanałowa o pojemności 30-300µl. W opisie Zamawiający wskazuje inne parametry. Prosimy o weryfikację. **Odpowiedź:** zamawiający miał na myśli pipetę o poj. 30-300ul.

**12. Dotyczy: Zadanie 112, poz. 13.**

Zamawiający wskazał nr katalogowy 4500110. Prosimy o weryfikację, ponieważ taki numer katalogowy nie występuje. **Odpowiedź:** chodzi o pipetę o nr kat. 4641080.

**13. Dotyczy: Zadanie 185, poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuszcza wydzielenie pozycji 1 z pakietu, w celu oddzielenia akcesoriów chromatograficznych od zwykłego wyposażenia laboratoryjnego?  
**Odpowiedź:** tak, wyrażamy zgodę, wydzieli się poz. 1 z zadania 185 i tworzy się zadanie 185A, w skład którego wchodzi wydzielona pozycja.

**14. Dotyczy: Zadanie 185, poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuszcza komorę do SPE 24-pozycyjną ze stojakiem na próbki? **Odpowiedź:** nie dopuszczamy takiej komory.

- 15. Dot. zadania nr 244 pkt.2:** Czy Zamawiający dopuści do przetargu próbki PCR w paskach pakowanych po 12 sztuk? Czy Zamawiający wymaga

dostępności różnych kolorów próbek w paskach? Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski z próbkami były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn i inhibitorów PCR, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby próbki PCR były w paskach pakowanych po 8 sztuk próbek. Zamawiający nie wymaga dostępności różnych kolorów próbek w paskach. Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski z próbkami były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn i inhibitorów PCR, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem

16. **Dot. zadania nr 270 pkt.1 i 2:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane tipsy były wolne od DNA, RNaz/DNaz i pirogenów? **Odpowiedź:** tak
17. **Dot. zadania nr 272 pkt.3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie końcówek pakowanych po 250 sztuk i jednocześnie 7 takich opakowań?. **Odpowiedź:** tak
18. **Dot. zadania nr 280 pkt. 5,6,7,10,11:** Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne tipsy były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
19. **Dot. zadania nr 280 pkt. 1,2,3,4 i 12:** Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne tipsy były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
20. **Dot. zadania nr 281 pkt 5.:** Czy Zamawiający ze względu na fakt, że nie jest już dostępny produkt o numerze katalogowym 2069E zgodzi się na wykreślenie tej pozycji lub zaferowanie odpowiedniej ilości produktu o numerze katalogowym 2069? **Odpowiedź:** tak, wykreśla się te pozycję z zadania 281 i tworzy się zadanie 281A, w skład którego wchodzi wykreślona pozycja.
21. **Dot. zadania nr 282 pkt. 1,2 i 4:** Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne tipsy były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
22. **Dot. zadania nr 282 pkt. 3:** Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne tipsy były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
23. **Dot. zadania nr 341:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 17 tys. x g? Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane próbki były wykonane z materiału o VI klasie czystości oraz były wolne od RNaz/DNaz, a także żeby były niepirogenne i niecytotoksyczne? **Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zaferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 17 tys. x g. Zamawiający nie wymaga, aby zaferowane próbki były wykonane z materiału o VI klasie czystości oraz były wolne od RNaz/DNaz. Zamawiający wymaga aby zaferowane próbki były niepirogenne i niecytotoksyczne.
24. **Dot. zadania nr 347 pkt. 2,7,8,9:** Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne próbki były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów

PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak

25. **Dot. zadania nr 347 pkt. 1,3,4,5,6:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były wolne od DNA, RNaz/ DNaz, pirogenów, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
26. **Dot. zadania nr 347 pkt. 2,3 i 7:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 26 tys. x g? **Odpowiedź:** tak
27. **Dot. zadania nr 347 pkt. 8 i 9:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 25 tys. x g? **Odpowiedź:** tak
28. **Dot. zadania nr 347 pkt. 4 i 6:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 30 tys. x g? **Odpowiedź:** min. 25 tys. x g
29. **Dot. zadania nr 347 pkt. 4 i 6:** Czy Zamawiający dopuści, aby zaoferowane próbki posiadały objętość 0,6 ml? **Odpowiedź:** tak
30. **Dot. zadania nr 347 pkt.1-9:** Czy Zamawiający wymaga dostępności wielu kolorów zaoferowanych próbek takich jak czerwony, niebieski, zielony, żółty, pomarańczowy lub fioletowy? **Odpowiedź:** tak – dla próbek o poj. 0,5 ml, dla pozostałych - nie
31. **Dot. zadania nr 347 pkt.10,11:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 18 tys. x g? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były sterylne, jeżeli tak czy mają być wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były niesterylne, ale jednocześnie wolne od DNA, RNaz/ DNaz, pirogenów, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były pakowane w systemie 10 torebek po 50 próbek, co pozwoli na zachowanie przez dłuższy okres sterylności? **Odpowiedź:** próbki mają zachować swoje właściwości przy obrotach 18 tys., sterylne, wolne od DNA, RNaz z certyfikatem, pakowane w powyższym systemie. Dopuszczalne różne kolory wieczek.
32. **Dot. zadania nr 347 pkt. 10 i 11:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie próbek w standardowym ich kolorze? **Odpowiedź:** tak
33. **Dot. zadania nr 352 pkt.1-8:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były niesterylne, ale jednocześnie wolne od DNA, RNaz/ DNaz, pirogenów, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki były sterylne, jeżeli tak czy mają być wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? **Odpowiedź:** tak
34. **Dot. zadania nr 352 pkt.1:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane próbki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 26 tys. x g? Czy

Zamawiający dopuści zaoferowanie probówek o objętości 1,5ml, spełniających pozostałe parametry? **Odpowiedź:** nie wymaga się aby probówki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 26tys. x g, nie dopuszcza się zaoferowanie probówek o obj. 1,5 ml spełniających pozostałe parametry.

35. **Dot. zadania nr 352 pkt.2:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane probówki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 30 tys. x g? **Odpowiedź:** nie
36. **Dot. zadania nr 352 pkt.3-8:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane probówki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 25 tys. x g? **Odpowiedź:** tak
37. **Dot. zadania nr 354 pkt. 2 i 3:** Najmniejszym w obrocie, możliwym do zamówienia opakowaniem produktów z punktu 2 i 3 jest 100 szt.. Prosimy o wskazanie ostatecznej liczby próbek przewidzianych do zakupu przez Zamawiającego w/w punktach. **Odpowiedź:** chodzi o op. o wielkości 100 szt.
38. **Dot. zadania nr 356:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane probówki były niesterylne, ale jednocześnie wolne od DNA, RNaz/ DNaz, pirogenów, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane probówki były sterylne, jeżeli tak czy mają być wolne od DNA, RNaz/ DNaz, ATP, endotoksyn, inhibitorów PCR, biozanieczyszczeń, a powyższe parametry potwierdzone stosownym certyfikatem? Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane probówki zachowywały swoje właściwości przy obrotach 26 tys. x g? **Odpowiedź:** probówki mają być sterylne nie muszą być wolne od DNA, RNaz/DNaz, probówki powinny zachowywać swoje właściwości co najmniej przy 20 tys. x g
39. **Dotyczy zad. 113** Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji 3 z ww. zadania? **Odpowiedź:** tak
40. **Dotyczy zad. 265** Poz. 9 – numer katalogowy 0030 073 266 wskazuje na końcówki pakowane w pudełko + 5 raków x 96szt., natomiast sposób pakowania 10x96szt. wskazuje na końcówki o numerze 0030 073 800. Kończówki o jakim numerze zaoferować? **Odpowiedź:** niezależnie od numeru katalogowego potrzebujemy op. o wielkości 10x 96 szt.
41. **Dotyczy zad. 339** Poz. 10 – numer katalogowy 0030 108 132 wskazuje na probówki Protein LoBind 2ml (op. 100szt.), natomiast probówki SafeLock 2ml op. 100 szt. są probówkami tzw. Biopur i posiadają numer 0030 121 597. Jakie probówki należy zaoferować? **Odpowiedź:** chodzi o numer 0030 121 597
42. **zadanie 215 poz. 2** Czy Zamawiający może sprecyzować ilość szkiełka w jednej kasetki? **Odpowiedź:** w jednym pudełku mieści się 23 szkiełka, pokrywa kasetki przezroczysta.
43. **zadanie 245 poz. 2** Czy Zamawiający ma na myśli 1 op. (6x50szt)? **Odpowiedź:** tak
44. **zadanie 246 poz. 1,2,3,4,5,6** Czy Zamawiający wymaga znak CE IVD w każde opakowanie, zg. z dyrektywa 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro i [Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach](#)

[medycznych](#), oraz przedstawienie wraz z ofertą certyfikat sterility i kalibracji potwierdzający jakość oferowanych ezy? **Odpowiedź:** zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

45. **zadanie 246 poz. 17,18,19,20,21** Czy Zamawiający wymaga wymazówki przeznaczone do pobierania wymazów z ran powierzchniowych skóry, otwartej rany, wysięków oraz inne części ciała? **Odpowiedź:** zamawiający planuje używać wymazówek zarówno do pobierania wymazów z ran powierzchniowych skóry, otwartej rany, wysięków lecz również do pobierania wymazów z dróg rodnych koni, do pobierania wymazów z kloaki/odbytu, pobierania wymazów śliny.
46. **zadanie 250** Czy Zamawiający wymaga znak CE IVD w każde opakowanie, zg. z dyrektywa 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro i [Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych](#), oraz przedstawienie wraz z ofertą certyfikat sterility i kalibracji potwierdzający jakość oferowanych ezy? **Odpowiedź:**
47. **zadanie 253** Czy Zamawiający wymaga znak CE IVD w każde opakowanie, zg. z dyrektywa 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro i [Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych](#), oraz przedstawienie wraz z ofertą certyfikat sterility i kalibracji potwierdzający jakość oferowanych ezy? **Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga znaku CE IVD w każde opakowanie, zg. z dyrektywa 98/79/EC dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro i Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, nie wymaga także przedstawienia wraz z ofertą certyfikatu sterility i kalibracji potwierdzającego jakość oferowanych ezy. Wymaga natomiast aby każda eza była osobno, szczelnie opakowana i opisana jako sterylna wraz z datą przydatności, z którą upływa ważność przeprowadzonej sterylizacji.
48. **Zadanie 318** Prosimy o doprecyzowanie jakie ilości worków w każdej pozycji Zamawiający oczekuje. Czy zapis w siwz oznacza, że w poz. 1 – zamawiający oczekuje 3000 op. każde po 1000 szt., w poz. 2 – zamawiający oczekuje 100 op. każde po 500 szt., w poz. 3 – zamawiający oczekuje 2 op. każde po 500 szt. **Odpowiedź:** w poz. 1 zamawiający oczekuje wyceny za 3000 szt. czyli 3 op., w poz. 2 prosimy o zaofiarowanie 1 op. po 500 szt., w poz. 3 prosimy o wycenę 2 op. po 500 szt.
49. **Część 179** – lampy UV do komór laminarnych Kojair 4 szt. Do jakich komór laminarnych mają być przeznaczone powyższe lampy UV? Prosimy o podanie modeli. **Odpowiedź:** 3 lampy przeznaczone będą do komory KR-130 BW, natomiast 1 do komory KR-200 BW
50. **Zadania 151 i 152.** Czy Świadectwo Wzorcowania ma być zrobione przez Laboratorium Akredytowane? W ilu i w jakich temperaturach ma być przeprowadzone wzorcowanie. **Odpowiedź:** świadectwo wzorcowania musi być wystawione przez laboratorium akredytowane (norma 17025) temperatury wzorcowania poszczególnych termometrów: - Rejestrator temp. EI-2E-DD-32-L - -25, 0, +5, +36, +90 st. C, - termometr alarmowy min/max z wyświetlaczem, zakres temp. -50 do +70 st. C z jedną sondą – 1) -15, -20 st. C, 2) -5, +27 st. C, 3) -5, +37, -20 st. C, 4) -15, +21 st. C, 5) -24, +28 st. C Dane od pozostałych dwóch użytkowników zostaną podane w następnych wyjaśnieniach.

