

**WIW.AG.ZP.272.2.2020**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego Nr sprawy WIW.AG.ZP.272.2.2020 na: **dostawę wzorców oraz materiałów certyfikowanych do badań laboratoryjnych.**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach, ul. Brynowska 25a, 40-585 Katowice informuje wszystkich Wykonawców, że wpłynęły pytania dotyczące w/w postępowania.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający podaje treść pytań oraz odpowiedzi.

**Pytanie 1 – dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1,2**

Pozycje nr 1,2: substancja chloramfenikol, na podstawie obecnie obowiązujących polskich przepisów, sklasyfikowana została jako nowa substancja psychoaktywna (NPS), w związku z czym realizacja zamówienia na te pozycje możliwa będzie jedynie po dostarczeniu następującej dokumentacji:

- zezwolenia Inspektora do spraw Substancji Chemicznych zgodnie z art. 40a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.)
- deklaracji zastosowania nowej substancji psychoaktywnej zgodnie z art. 40b ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii z dnia 29 lipca 2005 r. (wzór w załączniku)

lub

- oświadczenia, na papierze firmowym, podpisanego przez osoby reprezentujące firmę, iż zgodnie z art. 23, 24 oraz 24a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.), podmiot zwolniony jest z obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie określonym w przepisach oraz zgodnie z art.24<sup>1</sup>, dokonał zgłoszenia badań do Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego albo Państwowego Inspektoratu Sanitarnego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji (w zależności od siedziby jednostki naukowej).

Ponadto, czas realizacji zamówienia na te pozycje to ok. 12-14 tygodni.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie powyższych zezwoleń niezbędnych do realizacji zamówienia na te pozycje?

Jeśli nie, czy wyrażą Państwo zgodę na wykreślenie tych pozycji z pakietu nr 1?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie powyższych zezwoleń niezbędnych do realizacji zamówienia wyżej wymienionych pozycji.*

**Pytanie 2 – dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 6**

Materiał o wskazanym numerze katalogowym IC-INCT-MPH-2 został już wyprzedany i wycofany ze sprzedaży przez producenta. Jako zamiennik producent oferuje produkt IC-INCT-PVTL-6 (Polish Virginia Tobacco Leaves), w załączniku certyfikat do wglądu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tego zamiennika w miejsce wycofanego produktu?

Jeśli nie, czy Zamawiający wyłączy pozycję nr 6 z Pakietu nr 1?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie zamiennika IC-INCT-PVTL-6 (Polish Virginia Tobacco Leaves) w miejsce wycofanego produktu.*

*Zamawiający wyłączy pozycję nr 6 z Pakietu nr 1.*

*Równocześnie Zamawiający informuje, że tworzy nowy Pakiet – o nazwie Pakiet 1a – który stanowi załącznik Nr 1 do niniejszych odpowiedzi. W formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik Nr 1 do SIWZ- Wykonawca oferując Pakiet 1 a winien w tabeli wpisać pozycję **Pakiet 1 a.***

**Pytanie 3 – dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wzorca o czystości 77% (wymagane minimum 80%)? Obecnie dostępna jest tylko jedna seria tego produktu z taką właśnie czystością. Jeśli nie, czy Zamawiający wyłączy pozycję nr 20 z Pakietu nr 1?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wzorca (4-epi Oksytetracyklina) o czystości 77% zamiast minimum 80%.*

**Pytanie 4 – dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 1**

Pozycja nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę wzorca z terminem ważności do 28.03.2022 (w przypadku dostawy w październiku produkt ten nie będzie spełniał warunku 18 miesięcy terminu ważności od daty dostawy)?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wzorca (Eurofloksacyna) z terminem ważności do 28.03.2022 r.*

**Pytanie 5 – dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę wzorca z terminem ważności do 19.02.2022 (w przypadku dostawy w październiku produkt ten nie będzie spełniał warunku 18 miesięcy terminu ważności od daty dostawy)?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wzorca (Chlorotetracyklinaa) z terminem ważności do 19.02.2022 r.*

**Pytanie 6 – dotyczy Pakietu Nr 2 poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę wzorca z terminem ważności do 06.12.2021 (w przypadku dostawy w październiku produkt ten nie będzie spełniał warunku 18 miesięcy terminu ważności od daty dostawy)?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wzorca (Sulfachloropirydazyna) z terminem ważności do 06.12.2021 r.*

**Pytanie 7 – dotyczy Pakietu Nr 5**

Producent oferowanych przez nas wzorców, firma Romer Labs, oferuje materiały z gwarantowanym terminem ważności nie mniej niż 7 miesięcy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę materiałów z minimum 7-miesięcznym okresem ważności od terminu dostawy?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wzorców z pakietu 5 z minimum 7-miesięcznym okresem ważności od terminu dostawy.*

**Pytanie 8 – dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wzorca Fumonisin B1 13C34 o stężeniu 25 µg/mL? W załączeniu kopia przykładowego certyfikatu (nr kat DRE-A13955902WL-25).

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wzorca Fumonisin B1 13C34 o stężeniu 25 µg/ml.*

**Pytanie 9 – dotyczy Pakietu Nr 15 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu RIVM 86 – 17-**beta**-Nortestosterone (w załączniku certyfikat do wglądu)? Wzorzec 17-**alfa**-Nortestosterone jest obecnie niedostępny.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu RIVM 86 – 17-beta-Nortestosterone ( CAS no 434-22-0) zamiast wymaganego 17-alfa-Nortestosteronu.*

**Pytanie 10 – dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §4 pkt. 6:

„W przypadku, gdy dostarczony towar nie spełnia wymogów określonych u ust.1 ust.2 ust.3 niniejszego paragrafu Wykonawca zobowiązuje się do wymiany zakwestionowanych odczynników na wolne od wad w **terminie 3 dni** od daty przesłania informacji przez Zamawiającego”.

**Wyjaśnienie:** Z racji tego, że część mieszanin przygotowywana jest na zamówienie, część zamawiana jest z poza UE i nie wszystkie pozostałe materiały są dostępne na stałe w naszym magazynie, dostawa wzorca reklamowanego w terminie 3 dni od zgłoszenia jest niemożliwa do utrzymania. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie tego terminu do 5 tygodni (35 dni kalendarzowych)?

**Odpowiedź:**

*Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.*

**Pytanie 11 – dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 5**

Czy w zapisie „Deoksynivalenol znakowana U-[13C24]-Deoksynivalenol” nie jest błąd i nie powinno być oznaczenie znakowania ”U-[13C15]”?

**Odpowiedź:**

*Tak w zapisie „Deoksynivalenol znakowana U-[13C24]-Deoksynivalenol” jest błąd, powinno być oznaczenie znakowania ”U-[13C15]”.*

**Pytanie 12– dotyczy Pakietu Nr 5 poz. 7**

Czy w zapisie „Fumonizyna B1 znakowana U-[13C34]-Fumosin B1, stężenie 10 µg/ml w mieszaninie ACN/H2O” nie jest błąd i stężenie powinno wynosić 25 µg/ml? Z ogólnych źródeł wynika, że znakowana fumonizyna B1 jest dostępna w stężeniu 25 µg/ml.

**Odpowiedź:**

*Tak w zapisie „Fumonizyna B1 znakowana U-[13C34]-Fumosin B1, stężenie 10 µg/ml w mieszaninie ACN/H2O” jest błąd i stężenie powinno wynosić 25 µg/ml.*