

dotyczy: **postępowania o udzielnie zamówienia publicznego na dostawę drobnych artykułów laboratoryjnych oraz akcesoriów laboatpryjnych.**

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Katowicach, informuje Wykonawców, że wpłynęły pytania dotyczące w/w postępowania. Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający podaje treść pytań i odpowiedzi.

I. Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego.

Pytanie 1

Dotyczy Pakiet 36 poz. nr: 1, 2, 7

Czy Zamawiający dopuści produkty z pozycji 1,2,7, nie posiadające certyfikatu potwierdzającego odporność na autoklawowanie, a posiadające certyfikat potwierdzający wysoką odporność chemiczną, wysoką stabilność wirowania oraz certyfikat potwierdzający, iż do wyprodukowania danego asortymentu nie użyto substancji poślizgowych, biocydów, plastycydów, silikonu, lateksu, a także certyfikat potwierdzający wysoką klasę czystości o niewykrywalnym ludzkim DNA, RNA, inhibitorów PCR? Powyższe produkty są autoklawowalne, co możemy potwierdzić przekładając materiały marketingowe producenta. Produkty spełniają pozostałe warunki techniczne wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet 36 poz. nr: 3, 4, 5, 6,8,9,10

Czy Zamawiający dopuści produkty z pozycji nr 3,4,5,6,8,9,10, które nie posiadają norm USP, DAB, Ph.Eur, jednakże są stworzone zgodnie z certyfikatem ISO 14644-1, ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, DIN EN ISO/IEC 17025, DIN EN ISO 11137:2015, w klasie czystości filtra HEPA E12 zgodnie z normą DIN EN ISO 29463-5?

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakiet 36 poz. nr: 3, 4, 5, 6,8,9,10

Czy Zamawiający dopuści produkty z pozycji nr 3,4,5,6,8,9,10, które nie są autoklawowalne? Produkty z powyższych pozycji są jednorazowe i posiadają podwójny filtr, którego zadaniem jest nieprzepuszczanie substancji, szczególnie substancji toksycznych. Autoklawowanie końcówki z podwójnym filtrem może doprowadzić do utraty szczególnych właściwości filtrujących dwufazowego, hydrofobowego filtra.

Według wiedzy Wykonawcy, obecnie nie ma na rynku produktu o wymaganych przez Zamawiającego właściwościach, które można poddawać autoklawowaniu.

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakiet 36 poz. nr: 11,12

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie produktów, który nie posiadają certyfikatu CE, jednakże posiadają certyfikat jakości i zgodności zgodny z normami ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, EN 17025 dla akredytowanych laboratoriów, DIN EN ISO 11137:2015. Zgodnie z wiedzą wykonawcy certyfikat CE posiadają produkty medyczne, wpisane do rejestru produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych; posiadających oznaczenie CE/IVD lub produkty elektryczne zasilane energią elektryczną. Produkty z pozycji 11, 12 to materiały zużywalne GLP (general lab products), nie podlegające wpisowi do rejestru produktów medycznych zgodnie z ustawą Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876 ze zm.).

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakiet 36 poz. nr: 15

Czy Zamawiający dopuści produkt o wysokości 76 mm, który spełnia wszystkie pozostałe parametry techniczne wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane zmiany.