**UNIWERSYTET MEDYCZNY W BIAŁYMSTOKU**

**ul. Jana Kilińskiego 1, 15 – 089 Białystok**

**Dział Zamówień Publicznych**

tel. 85 748 57 39,748 56 25, 748 56 26, 748 56 40, 748 55 39

***e-mail: zampubl@umb.edu.pl***

**AZP/261/D/55/TZ-231/0/41/7/2019** Białystok, 03.10.2019 r.

**WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ**

1. Zamawiający informuje, iż w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **sukcesywne dostawy odczynników laboratoryjnych dla poszczególnych Klinik i Zakładów UMB do celów naukowo-badawczych i dydaktycznych z podziałem na 36 części,** którego ogłoszenie zostało zamieszczone w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, pod numerem **2019/S 187-454114**,w dniu 27.09.2019 r., od uczestników postępowania wpłynęły zapytania do treści SIWZ.
2. Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych
(t. j. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) **-** zwaną dalej ustawą Pzp, Zamawiający publikuje treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień:

Treść zapytań wraz z udzielonymi na nie odpowiedziami:

1. Dotyczy rozdziału II SIWZ, ustęp 6; załącznika nr 1 do SIWZ, ustęp 4 oraz wzoru umowy, §5, ustęp 1 – część 16.

Zamawiający zapisał:

„Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości z terminem ważności minimum – 6 miesięcy od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego, pełnowartościowy, odpowiednio opakowany i oznakowany. Koszty transportu przesyłki ponosi Sprzedający”

 Uprzejmie prosimy o korektę w/w zapisu w odniesieniu do części 16 tak by brzmiał:

„Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości z terminem ważności minimum – minimum 75% maksymalnego terminu deklarowanego przez producenta od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego, pełnowartościowy, odpowiednio opakowany i oznakowany. Koszty transportu przesyłki ponosi Sprzedający”

Prośbę naszą motywujemy tym, iż produkty wymienione w w/w pozycjach charakteryzuje krótszy niż zakłada Zamawiający termin ważności. Odczynniki te są wytwarzane

i magazynowane poza granicami kraju. Biorąc pod uwagę wszystkie aspekty wpływające na możliwość zaofeorowania minimalnego terminu ważności wnosimy o korektę jak wspomniano powyżej.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy wzoru umowy, §1, ustęp 2 - część 16.

Zamawiający zapisał:

„Sprzedający oświadcza, że asortyment stanowiący przedmiot umowy pochodzi z bieżącej produkcji i posiada wszelkie wymagane prawem atesty i świadectwa dopuszczające je do obrotu na terytorium Rzeczpospolitej Polskiej.”

Wnosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

 „Sprzedający oświadcza, że asortyment stanowiący przedmiot umowy pochodzi z bieżącej produkcji i posiada wszelkie wymagane prawem atesty i świadectwa dopuszczające je do obrotu na terytorium Rzeczpospolitej Polskiej o ile wymóg ten dotyczy.”

Prośbę naszą motywujemy tym, iż odczynniki wymienione w części 16 służą tylko

i wyłącznie do badań naukowych.

Prawo nie nakłada na wykonawcę obowiązku uzyskania atestów czy świadectw dopuszczających do obrotu na terytorium Rzeczpospolitej Polskiej w odniesieniu do produktów służących tylko i wyłącznie do badań naukowych.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy wzoru umowy, §1, ustęp 3 - część 16.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie tego zapisu o:

„ lub Wykonawca zapewni stały dostęp Zamawiającemu ( 24h, 7 dni w tygodniu ) do kart charakterystyki produktu oraz certyfikatów jakości lub świadectw kontroli jakości na swojej stronie internetowej, a na żądanie Zamawiającego niezwłocznie dostarczy drogą emailową lub w formie wydrukowanej.“

Prośbę swoją motywujemy tym, iż w przypadku naszej firmy proces realizacji zamówienia nie przewiduje dostarczania w/w dokumentów wraz z towarem. Ze względów na politykę ekologiczną firmy udostępniamy wymagane dokumenty w formie elektronicznych plików na naszej stronie.

Odp.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 21.

Zwracamy się z prośbą o usunięcie w/w pozycji ze specyfikacji części 16.

Produkt wymieniony w pozycji 21 jest sprzedawany przez inny kanał dystrybucyjny.

Odp.

Zamawiający usuwa pozycje (nowy załącznik).

5. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 63.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 63 jest 11-4011-85

a nie 11401185 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

6. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 65.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 65 jest 11-7177-81

a nie 11717781 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

7. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 94.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 94 jest 16-9117-82

a nie 16911782 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

8. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 98.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 98 jest 17-1969-42

a nie 17196942 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

9. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 100.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 100 jest 17-7179-42

a nie 17717942 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

10. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 112.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu firmy Thermo Fisher Scientific o numerze katalogowym A3160501 - Fetal Bovine Serum, qualified, United State, konfekcjonowanym 50 mL w opakowaniu?

Produkt tej samej firmy o numerze katalogowym 26140087, konfekcjonowany po 100 mL w opakowaniu, nie jest bowiem dostępny.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

11. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 120.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 120 jest 50-0115-42

a nie 50011542 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

12. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 124.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 124 jest 88-5930-74

a nie 88593074 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

13. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 125.

Prawidłowy zapis numeru katalogowego produktu z pozycji 125 jest 8804-6802-74

a nie 8804680274 jak zapisał Zamawiający.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik).

14. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 134.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu firmy Thermo Fisher Scientific o numerze katalogowym A3840402 - Fetal Bovine Serum, qualified, heat inactivated, Brazil, konfekcjonowanym 10 x 50 mL w opakowaniu?

Produkt tej samej firmy o numerze katalogowym 10500064, konfekcjonowany po 500 mL w opakowaniu, nie jest bowiem dostępny.

Odp.

Zamawiający zmienia nr kat. (nowy załącznik)

15. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 251.

Niniejszym informujemy iż produkt o numerze katalogowym 88667 został wycofany

z produkcji.

Wnosimy o usunięcie w/w pozycji lub zastąpieniem zamiennikiem – numer katalogowy A32957.

Więcej informacji na temat produktu numer katalogowy A32957 można znaleźć na stronie producenta.

Odp.

Zamawiający usuwa pozycje (nowy załącznik).

16. Dotyczy specyfikacji części 16 – pozycja 346.

Zwracamy się z prośbą o usunięcie w/w pozycji ze specyfikacji części 16.

Produkt wymieniony w pozycji 346 jest bowiem sprzedawany przez inny kanał dystrybucyjny.

Odp.

Zamawiający usuwa pozycje (nowy załącznik).

17. Czy Zamawiający zamieni pozycję nr 4: „PAXgene Blood RNA Kit” nr kat. 762164 na pozycję o tożsamą „PAXgene Blood RNA Kit” o nr kat. 762174? Prośbę swą argumentuję tym, że zestaw o nr katalogowym 762164 nie jest dopuszczony na terenie EU. Na terenie EU jest natomiast oferowany identyczny zestaw pod nr kat. 762174.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę (nowy załącznik)

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poniższych produktów do innego pakietu?

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| miRCURY LNA RT Kit | Qiagen | 339340-c |
| miRCURY LNA SYBR Green PCR Kit (200) | Qiagen | 339345 |
| miRCURY LNA miRNA Custom PCR Assay | Qiagen | 339317 |
| miRCURY LNA SYBR Green PCR Kit (600) | Qiagen | 339346 |
| miRCURY LNA SYBR Green PCR Kit (4000) | Qiagen | 339347 |
| microRNA QC PCR Panel, 96well | Qiagen | 339331 |
| Serum/Plasma Focus miRNA PCR, 384 well | Qiagen | 339325 |
| Serum/Plasma Focus miRNA PCR, 96 well | Qiagen | 339325 |

Swoją prośbę uzasadniamy tym, że obecnie firma Qiagen ma w Polscie 2ch dystrybutorów: firmę Biomedica Poland i Q4lab. Żadna z firm nie jest w stanie sprzedać Państwu wszystkich produktów z tego pakietu gdyż każda z firm ma w ofercie określoną linię produktów firmy Qiagen.

Wszystkie produkty z powyższej tabelki należą do linii produktów miRCURY których wyłącznym dystrybutorem jest firma Biomedica. W załączniku odpowiednie pismo od producenta.

Dodatkowo oświadczamy, że jako wyłączny dystrybutor zapewniamy wsparcie merytoryczne w zakresie powyższego przedmiotu zamówienia.

Odp.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę nr katalogowego z 339340c na 339340? Prawidłowy nr katalogowy tego produktu zgodnie z katalogiem producenta to 339340.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę (nowy załącznik).

20. Dotyczy pakietu 14 – Nanostring.

W pozycji 29 i 30 występuje ta sama nazwa nCounter Human PanCancer Immune profiling Panel CSO. Produkt ten ma nr katalogowy NAXT-CSO-HIP1-12 (jak w pozycji 29), natomiast nr katalogowy z pozycji 30 czyli NA-PP-HIP1-12 odpowiada produktowi Human PanCancer Immune Profiling Panel Primer Pool. Czy tym samym Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę nazwy produktu ?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę (nowy załącznik).

21. Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tego pakietu, na który składana jest oferta?

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

22. §1 ust.3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie kart charakterystyk substancji niebezpiecznej po podpisaniu umowy? W razie zmian karty charakterysyk będą przesyłane na bieżąco do Zamawiającego.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę

23. dotyczy: SIWZ Część II pkt. 6, Załącznik nr 1 do SIWZ (Formularz ofertowy) pkt 4, Załącznik

nr 3 Umowa sprzedaży (Wzór) §5 pkt 1

Czy Zamawiający w ramach części nr 1 dopuści zaoferowanie odczynników z gwarantowanym

terminem ważności 3 miesiące liczonym od dnia dostawy? Pragniemy poinformować, iż jest to termin

ważności gwarantowany przez Producenta. Rzeczywisty termin ważności odczynników jest zależny od

rodzaju komponentu/produktu i może być dłuższy.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę

24 . dotyczy: SIWZ Część II, Załącznik nr 1 do SIWZ (Formularz ofertowy)

Czy w przypadku wprowadzenia nowych wersji odczynników Zamawiający dopuści ich

dostarczenie po uprzedniej zgodzie Zamawiającego i przy zachowaniu tej samej jakości oraz ceny.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę – zapis w umowie ( Załącznik nr 3 do SIWZ ) § 1 ust. 8.

25. dotyczy: SIWZ Część II, Załącznik nr 1 do SIWZ (Formularz ofertowy)

Firma Illumina posiada w swojej ofercie odczynniki do sekwencjonowania o rozszerzonej

dokumentacji, oznaczone w nomenklaturze katalogowej Producenta przedrostkiem TG zamiast FC

(pozostałe znaki katalogowe są takie same). Czy Zamawiający dopuści, że takie odczynniki będą przez

Wykonawcę dostarczane wymiennie przy zachowaniu tej samej jakości oraz ceny.

Odp.

Zamawiający wyraża zgodę.

26. dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ (Formularz cenowy) – część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający podając nazwę poniższego produktu: Illumina Free Adapter Blocking Reagent

(12 reactions) miał na myśli produkt: Illumina Free Adapter Blocking Reagent (12 reactions) o nr

katalogowym 20024144.

W formularzu cenowym Zamawiający wskazał nr katalogowy niezgodny z opisem odczynników.

Odp.

Tak, zamawiający miał na myśli nr kat. 20024144 (nowy załącznik)

27. dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ (Formularz cenowy) – część 1, pozycja 43

Czy Zamawiający podając nazwę poniższego produktu: NextSeq 500/550 High Output Kit v2.5

(150 cycles) miał na myśli produkt: NextSeq 500/550 High Output Kit v2.5 (150 cycles) o nr

katalogowym 20024907.

W formularzu cenowym Zamawiający wskazał nr katalogowy niezgodny z opisem odczynników.

Odp.

Tak, zamawiający miał na myśli nr kat. 20024907 (nowy załącznik)

28. dotyczy: Załącznik nr 2 do SIWZ (Formularz cenowy) – część 1, pozycja 64

Czy Zamawiający podając nazwę poniższego produktu: T4 RNA Ligase 2 Deletion Mutant miał

na myśli produkt: T4 RNA Ligase 2 Deletion Mutant o nr katalogowym LR2D11310K.

W formularzu cenowym Zamawiający wskazał nr katalogowy niezgodny z opisem odczynników.

Odp.

Tak, zamawiający miał na myśli nr kat. LR2D11310K (nowy załącznik)

1. Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający wprowadza zmiany w treści SIWZ j.n.:
2. Zamawiający zmienia brzmienie zapisu § 5 ust. 1 - Wzór Umowy sprzedaży (Załącznik nr 3 do SIWZ) na: „Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości **z terminem ważności odczynników minimum 6 miesięcy od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot wszystkich części oprócz 1 i 16) oraz z terminem ważności minimum 75 % maksymalnego terminu ważności deklarowanego przez producenta od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot. cz 16) oraz z terminem ważności 3 miesiące od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot. cz 1),** pełnowartościowy, odpowiednio opakowany i oznakowany. Koszty transportu przesyłki ponosi Sprzedający”.
3. Zamawiający zmienia brzmienie zapisu pkt. 3 - Formularza ofertowego (Załącznik nr 1 do SIWZ) na: „Sprzedający zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości **z terminem ważności odczynników minimum 6 miesięcy od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot wszystkich części oprócz 1 i 16) oraz z terminem ważności minimum 75 % maksymalnego terminu ważności deklarowanego przez producenta od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot. cz 16) oraz z terminem ważności 3 miesiące od daty otrzymania towaru przez Zamawiającego (dot. cz 1),,** pełnowartościowy, odpowiednio opakowany i oznakowany.”
4. Zamawiający zmienia brzmienie zapisu § 1 ust. 2 - Wzór Umowy sprzedaży (Załącznik nr 3 do SIWZ) na: Sprzedający oświadcza, że asortyment stanowiący przedmiot umowy pochodzi z bieżącej produkcji i posiada wszelkie wymagane prawem atesty i świadectwa dopuszczające je do obrotu na terytorium Rzeczpospolitej Polskiej (dot. wszystkich części oprócz 16) oraz S**przedający oświadcza, że asortyment stanowiący przedmiot umowy pochodzi z bieżącej produkcji i posiada wszelkie wymagane prawem atesty i świadectwa dopuszczające je do obrotu na terytorium Rzeczpospolitej Polskiej o ile wymóg ten dotyczy (dot. cz 16).**
5. Wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i dla Zamawiającego.
6. Pozostałe warunki SIWZ bez zmian.
7. W związku z udzielonymi odpowiedziami, Zamawiający wprowadza nową obowiązującą tabelę opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 2 do SIWZ – cz 1, 11, 14, 16) oraz przedłuża, na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r.- Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018r. poz. 1986), termin składania ofert w tym przetargu z dnia 09.10.2019 r. **na dzień 10.10.2019 r.** do godz. 9:00. Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu tj. **10.10.2019 r. o godz 10.00**

*Zamawiający informuje, że dokonane wyjaśnienia i zmiany treści SIWZ* ***prowadzą*** *do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.*

W imieniu Zamawiającego Kanclerz UMB

mgr Konrad Raczkowski

 **.................................**