



**INSPEKCJA WETERYNARYJNA**  
**DOLNOŚLĄSKI WOJEWÓDZKI LEKARZ WETERYNARII**

Wrocław, dnia 06.07.2022 r.

Nasz znak: **WIWgsp.272.04.2022**

Dot. sprawy nr:

pismo z dnia:

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ NR 2 / MODYFIKACJA SWZ**

Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „zakup sprzętu do badań ASF” (*nr sprawy: WIWgsp.272.04.2022*), zgodnie z art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129, z późn. zm.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi wyjaśnieniami oraz modyfikuje treść SWZ na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ww. ustawy.

**Pytanie 1**

Pakiet IV: Czy Zamawiający dopuści komorę laminarną spełniającą wymogi II klasy bezpieczeństwa mikrobiologicznego zgodnie z normą PN-EN 12469:2000?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2**

Pakiet IV: Czy Zamawiający dopuści komorę laminarną z wbudowanym systemem kompensacji wylotu powietrza, ale bez możliwości zintegrowania go z zewnętrznym systemem wentylacji?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 3**

Pakiet IV: Czy Zamawiający dopuści komorę laminarną, w której ilość powietrza wyrzucanego przez komorę podczas pracy wynosi 1303 m<sup>3</sup>/h?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 4**

Pakiet IV: Czy Zamawiający dopuści komorę laminarną o głębokości wewnętrznej 548 mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza komorę laminarną o głębokości wewnętrznej nie mniejszej niż 548 mm.**

**Pytanie 5**

Pakiet IV: Czy Zamawiający dopuści komorę laminarną wyposażoną w licznik godzin pracy lampy UV, bez wskaźnika % zużycia?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia w zakresie Pakiet 4 pkt 11 lit. c, który otrzymuje następujące brzmienie: „c. czasu pracy filtrów oraz lampy UV lub % wskaźnik zużycia filtrów oraz lampy UV lub czasu pracy filtrów i lampy UV oraz % wskaźnik zużycia filtrów i lampy UV.”**



INSPEKCJA WETERYNARYJNA WOJEWÓDZKI INSPEKTORAT WETERYNARII WE WROCŁAWIU

ul. Januszowicka 48, 53-135 Wrocław; tel.: 71 367 70 16 / 17 fax: 71 367 76 47

e-mail: [wiw@wroc.wiw.gov.pl](mailto:wiw@wroc.wiw.gov.pl) www: <http://wroc.wiw.gov.pl>

Regon 000092686 NIP 896-10-00 867

### **Pytanie 6**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu na wydruku ‘‘ rzeczywistego czasu trwania poszczególnych faz cyklu ‘‘ , spełniając wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 7**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania autoklaw z płaszczem pełnym , obejmujący w 72-75 % ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 8**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający dopuści autoklaw o szerokości komory 452 mm, przy spełnieniu pozostałych minimalnych wymaganiach ?

**Odpowiedź: Patrz odpowiedź Pytanie 9.**

### **Pytanie 9**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania autoklaw o wymiarach komory 452 x 452 x 1280 mm ?

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia w Zakresie Pakietu 1 pkt 30, który otrzymuje następujące brzmienie: „30. Komora robocza o pojemności nie mniejszej niż 240 litrów, o wymiarach nie mniejszych niż (mm): wysokość/szerokość/głębokość=452x452x720. Autoklaw o całkowitej zewnętrznej maksymalnej głębokości (wraz z obudową) nie może przekraczać 1310 mm.”**

### **Pytanie 10**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający dopuści komorę o głębokości 720 mm ?

**Odpowiedź: Patrz odpowiedź Pytanie 9.**

### **Pytanie 11**

Dotyczy zadania nr 1- Autoklaw BSL

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dostawę do 6 miesięcy od dnia podpisania umowy? W chwili obecnej jest ogromny problem z częściami na rynku elektronicznym, co znacznie wydłuża terminy dostaw .

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 12**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie wykorzystujące wodny roztwór nadtlenu wodoru o stężeniu 35% ? Proponowane stężenie nadtlenu wodoru jest w pełni potwierdzone badaniami oraz istnieje możliwość przeprowadzenia testów skuteczności działania.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 13**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie przenośne o masie 20 kg wyposażone w kółka oraz teleskopowy uchwyt transportowy, który jest wygodniejszym rozwiązaniem niż przenośne urządzenie ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie urządzenia przenośnego o masie 20 kg wyposażonego w kółka oraz teleskopowy uchwyt transportowy.**

### **Pytanie 14**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie wraz z wyposażeniem, które przechowywane jest na dedykowanym wózku transportowym, który służy także bezpiecznemu przechowywaniu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaferowanie urządzenia wraz z wyposażeniem, które przechowywane jest na dedykowanym wózku transportowym.**

### **Pytanie 15**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie o wymiarach 45x56x46 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 16**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie o możliwości łączenia się z urządzeniami peryferyjnymi za pomocą wi-fi ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 17**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania urządzenie bez czujnika saturacji względnej ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie 18**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane urządzenie do dekontaminacji posiadało w zestawie co najmniej 3 jednostki areacyjne, poprawiające dystrybucję czynnika biodekontaminującego w pomieszczeniu oraz w fazie aeracji aktywnie katalizujące rozkład nadtlenu wodoru do tlenu i wody, co przyspiesza czas trwania procesu. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 19**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane urządzenie na swym wyposażeniu posiadało przenośny czujnik stężenia nadtlenu wodoru? Ma to na celu zabezpieczenie użytkownika podczas przeprowadzanych procesów dekontaminacji.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 20**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane urządzenie posiadało na swoim wyposażeniu zastawki kanału wentylacyjnego, służące do prawidłowego przeprowadzenia procesu dekontaminacji poprzez uszczelnienie otworów wentylacji sufitowej ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

### **Pytanie 21**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie było wyposażone w czytnik kodów RFID oraz oferowany Nadtlenek wodoru posiadał nadane kody zabezpieczające np. przed użyciem czynnika po terminie przydatności ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 22**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane urządzenie służyło do dekontaminacji pomieszczeń o kubaturze minimum 200 m<sup>3</sup>?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

### **Pytanie 23**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający wymaga aby przy dostawie oraz szkoleniu zostały przeprowadzone testy skuteczności za pomocą testów chemicznych lub biologicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby przy dostawie oraz szkoleniu zostały przeprowadzone testy skuteczności za pomocą testów chemicznych lub biologicznych.**

### **Pytanie 24**

Dotyczy zadania nr 6 – urządzenie do dekontaminacji

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenie bez możliwości wygenerowania raportu z przeprowadzonej dekontaminacji ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści.**

### **Pytanie 25**

Czy Zamawiający posiada dostęp do źródła sprężonego powietrza w postaci instalacji dostarczającej sprężone powietrze o odpowiednich parametrach niezbędnych do prawidłowego przeprowadzenia procesów? Jeżeli nie, to czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem sprężarki powietrza zapewniającej zasilanie w sprężone powietrze o parametrach odpowiednich do działania autoklawu?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie posiada dostępu do źródła sprężonego powietrza w postaci instalacji dostarczającej sprężone powietrze o odpowiednich parametrach niezbędnych do prawidłowego przeprowadzenia procesów. W związku z powyższym, Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z urządzeniem sprężarki powietrza zapewniającej zasilanie w sprężone powietrze o parametrach odpowiednich do działania autoklawu.**

### **Pytanie 26**

Dot pak 2 :.

1. Czy Zamawiający zgadza się aby zaoferować aparat real-time PCR, który posiada:  
- zakres wzbudzenia: 430-630 nm i zakres detekcji: 488-660 nm ? W zakresie tych długości fal będzie pracować większość, jeśli nie wszystkie oferowane na rynku zestawy z sondami fluorescencyjnymi.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 27**

Dot pak 2 :.

2. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu możliwości pracy z barwnikiem TET (wzbudzenie 521nm- detekcja 536nm) , który jest barwnikiem unikalnym i wyjątkowo rzadko stosowanym w testach diagnostycznych czy aplikacjach naukowych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 28**

Dot pak 2 :.

3. Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie z blokiem pracującym w zakresie temperatury od 37 do 95 °C? Wymóg posiadania instrumentu z możliwością chłodzenia bloku do 4 °C wydaje się zbędny gdyż na amplikonach rtPCR nie wykonuje się dalszych analiz, więc nie ma potrzeby ich przechowywania, zatem proces chłodzenia wymagający dodatkowej energii choćby z uwagi na ochronę środowiska jest niepotrzebny.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 29**

Dot pak 2 :.

4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu umożliwiającego analizę danych w trakcie trwania reakcji PCR ? Wydaje nam się, że taka analiza jest bezcelowa. Pełna i wiarygodna analiza jest możliwa tylko po zakończeniu reakcji, po otrzymaniu danych z całego procesu.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 30**

PYTANIA DO UMOWY:..

par. 2 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Wykonawca realizuje obowiązki wynikające z ustawy o odpadach opakowaniowych, zapewniając odzysk, w tym recykling odpadów opakowaniowych takiego samego rodzaju jak odpady opakowaniowe powstałe z opakowań dostarczanych Zamawiającemu. Na podstawie tych przepisów Wykonawca nie jest zobowiązany do zapewnienia odbioru dokładnie tych samych opakowań, w których wprowadza wyroby do obrotu.

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 31**

PYTANIA DO UMOWY:..

Par. 6 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wykluczało zastosowanie kar umownych?

Ponadto, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację tego postanowienia poprzez dodanie w jego treści, że Zamawiający może skorzystać z prawa do zakupu interwencyjnego „po bezskutecznym upływie przynajmniej 5- dniowego dodatkowego terminu wyznaczonego Wykonawcy do realizacji zobowiązania”?

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 32**

PYTANIA DO UMOWY:..

par.8 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 33**

PYTANIA DO UMOWY:..

par. 9 ust. 6 i 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”? Uzasadnienie: Zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, chyba że jest to uzasadnione okolicznościami lub zakresem zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 34**

PYTANIA DO UMOWY:..

par. 9 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej za odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie: Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 35**

PYTANIA DO UMOWY:..

par. 9 ust. 10 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie "do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody”?

**Odpowiedź: Zamawiający udzieli odpowiedzi na powyższe pytanie w późniejszym terminie.**

### **Pytanie 36**

Dotyczy: Pakiet III Specyfikacja przedmiotu zamówienia, Punkt 2

Zamawiający pisze: Minimalna wydajność izolacji DNA przynajmniej 100-200 ng/μl.

Dla jakiego typu materiału (próbki) jest zdefiniowana minimalna wydajność izolacji DNA?

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w minimalna wydajność izolacji DNA jest zdefiniowana dla materiału: krew pełna i homogenaty narządów.**

### **Pytanie 37**

Dotyczy: Pakiet III Specyfikacja przedmiotu zamówienia, Punkt 10b

Zamawiający pisze: Zestaw musi być kompatybilny z oferowanym urządzeniem i powinien zawierać:

b) zwalidowany i zoptymalizowany przez producenta dla próbek materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego (tkanki, wymazy, płyny ustrojowe, krew pełna, surowica, osocze, odchody) w ilości pozwalającej na ekstrakcję minimum 350 próbek, zawierający wszystkie potrzebne odczynniki (w tym: płynną proteinazę K, carrier RNA i zawiesinę kulek magnetycznych).

c) Producent zestawu powinien dostarczyć odpowiednie protokoły w zależności od rodzaju wykonywanej izolacji i użytych próbek. Gotowy protokół dla oferowanego zestawu powinien być załadowany do pamięci urządzenia i gotowy do użytku przy dostawie i szkoleniu aplikacyjnym.

d) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć także zestaw startowy plastików zużywalnych (kompatybilnych z dostarczonym urządzeniem), pozwalający na wykonanie min. 330 izolacji, proporcjonalnie w 3 konfiguracjach (próbka pojedyncza/8 próbek/24 próbki) .

e) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć także zestaw gotowych do użytku kartridży (kompatybilnych z dostarczonym urządzeniem) umożliwiające przeprowadzenie izolacji minimum 240 próbek

Czy Zamawiający wymaga jednego zestawu, do równoczesnej izolacji wirusowego RNA , wirusowego DNA, bakteryjnego DNA, który jest zwalidowany oddzielnie dla zwierzęcych tkanek, dla zwierzęcych wymazów, płynów ustrojowych, krwi pełnej, surowicy, osocza oraz zwierzęcych odchodów?

Czy Zamawiający zaakceptuje zestaw, który nie wymaga stosowania carrier RNA, zatem carrier RNA nie jest komponentem zestawu?

Prosimy o doprecyzowanie ilości próbek dla zestawu startowego. Czy zestaw startowy powinien wystarczyć na 350, 330 czy 240 próbek?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga jednego zestawu, do równoczesnej izolacji wirusowego RNA , wirusowego DNA, bakteryjnego DNA, który jest zwalidowany oddzielnie dla zwierzęcych tkanek, dla zwierzęcych wymazów, płynów ustrojowych, krwi pełnej, surowicy, osocza oraz zwierzęcych odchodów.**

**Zamawiający nie akceptuje zestawu, który nie wymaga stosowania carrier RNA.**

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wraz z urządzeniem wymaga zaoferowania zestawu startowego pozwalającego na wykonanie 570 izolacji, w tym: zestaw odczynników i plastików zużywalnych pozwalający na wykonanie minimum 330 izolacji oraz zestaw gotowych do użytku kartridży umożliwiających przeprowadzenie minimum 240 izolacji.**

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje w zakresie Pakietu nr 3 Opis przedmiotu zamówienia oraz Formularz cenowy w następujący sposób:

- Pkt 10 lit b Opisu przedmiotu zamówienia otrzymuje następujące brzmienie:
  - „b) Zestaw musi być kompatybilny z oferowanym urządzeniem i powinien zawierać:
    - fabrycznie zapakowany zestaw przeznaczony do jednoczesnej izolacji wirusowego RNA i DNA oraz bakteryjnego DNA,
    - zwalidowany i zoptymalizowany przez producenta dla próbek materiału biologicznego pochodzenia zwierzęcego (tkanki, wymazy, płyny ustrojowe, krew pełna, surowica, osocze, odchody) w ilości pozwalającej na ekstrakcję minimum 330 próbek, zawierający wszystkie potrzebne odczynniki (w tym: płynną proteinazę K, carrier RNA i zawieszinę kulek magnetycznych).”.
- Treść zapisów w formularzu cenowym dotyczącym Pakietu nr 3 otrzymuje następujące brzmienie:
  - „Do wypełnienia przez Wykonawcę:  
Wraz z dostawą urządzenia oferujemy zestaw startowy składający się z:
    1. zestawu odczynników i plastików zużywalnych pozwalający na wykonanie ..... izolacji (min. 330 izolacji).
    2. zestawu gotowych do użytku kartridży umożliwiających przeprowadzenie ..... izolacji (min. 240 izolacji).

W przypadku nieuzupełniania przez Wykonawcę informacji w punktach 1 i 2 lub zaoferowanie ilości niższych niż wymagania minimalne, Zamawiający przyjmie, iż wraz z dostawą urządzenia Wykonawca dostarczy zestaw startowy składający się z zestawu

**odczynników i plastików zużywalnych pozwalających na wykonanie 330 izolacji oraz zestawu gotowych do użytku kartridży umożliwiających przeprowadzenie 240 izolacji.”.**

Zamawiający załącza do niniejszego pisma zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ dla Pakietu nr 3.

### **Pytanie 38**

Dotyczy: Pakiet III Specyfikacja przedmiotu zamówienia, Punkt 11

Zamawiający pisze: System otwarty umożliwiający zastosowanie odczynników innych producentów i wprowadzanie dodatkowych protokołów.

Czy Zamawiający akceptuje System zamknięty umożliwiający zastosowanie odczynników producenta i wprowadzanie dodatkowych protokołów. Gwarantuje to maksymalną efektywność urządzenia oraz wysoką jakość rezultatów. Aktualizacja protokołów jest w systemie zamkniętym bezpłatna, również po zakończeniu okresu gwarancji. Protokoły są dostępne na stronie internetowej producenta.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie akceptuje systemu zamkniętego.**

### **Pytanie 39**

Dotyczy: Wzór umowy, § 6 Warunki gwarancji

Zamawiający pisze:

6. Wykonawca zobowiązuje się do w terminie do 7 dni roboczych od daty zgłoszenia.

Oraz

11. W przypadku konieczności dokonywania napraw gwarancyjnych poza miejscem instalacji przedmiotu umowy, wszelkie koszty związane z realizacją zobowiązań gwarancyjnych, w szczególności koszt przewozu, opakowania i ubezpieczenia ponosi w całości Wykonawca

Czy w przypadku konieczności dokonywania napraw gwarancyjnych poza miejscem instalacji przedmiotu umowy Zamawiający akceptuje wydłużenie terminu wykonania realizacji zobowiązań z tytułu udzielonej gwarancji jeżeli w ciągu 5-7 zostanie dostarczone urządzenie zastępcze na cały czas wykonania naprawy?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie 40**

Dotyczy: Pakiet III Specyfikacja przedmiotu zamówienia, Punkt 4

Zamawiający pisze: 4. Przepustowość: jednoczesna izolacja minimum 48 próbek w czasie maks. 40 minut przy zastosowaniu dedykowanych odczynników i protokołów.

Czy Zamawiający akceptuje jednoczesną izolacja minimum 48 próbek w czasie 22- 45minut przy zastosowaniu dedykowanych odczynników i protokołów?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza jednoczesną izolację minimum 48 próbek w czasie 22-45 minut przy zastosowaniu dedykowanych odczynników i protokołów.**

*W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację w lub pod formularzem cenowym danego pakietu.*

*Niniejsze pismo wraz z załącznikiem stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.*

*Z poważaniem,*

Zdzisław Król

Dolnośląski Wojewódzki Lekarz Weterynarii



**Pakiet 3. Aparat do automatycznej izolacji kwasów nukleinowych z wykorzystaniem kulek magnetycznych.**

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa producenta i nr katalogowy	Jednostka miary	Wartość netto za j.m.	% VAT	Wartość brutto za j.m.	Ilość jednostek miary	Wartość netto (kol.4 x kol. 7)	Wartość brutto (kol. 6 x kol. 7)
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Aparat do automatycznej izolacji kwasów nukleinowych z wykorzystaniem kulek magnetycznych (zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 3 do SWZ)		szt.				1		

**Do wypełnienia przez Wykonawcę:**

Wraz z dostawą urządzenia oferujemy zestaw startowy składający się z:

- zestawu odczynników i plastików zużywalnych pozwalający na wykonanie ..... **izolacji** (min. 330 izolacji).
- zestawu gotowych do użytku kartridży umożliwiających przeprowadzenie ..... **izolacji** (min. 240 izolacji).

*W przypadku nieuzupełnienia przez Wykonawcę informacji w punktach 1 i 2 lub zaferowanie ilości niższych niż wymagania minimalne, Zamawiający przyjmie, iż wraz z dostawą urządzenia Wykonawca dostarczy zestaw startowy składający się z zestawu odczynników i plastików zużywalnych pozwalających na wykonanie **330 izolacji** oraz zestawu gotowych do użytku kartridży umożliwiających przeprowadzenie **240 izolacji**.*

Dokument należy podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym.