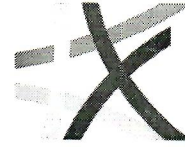




ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ
ЕВРОПЕЙСКИ СТРУКТУРНИ И
ИНВЕСТИЦИОННИ ФОНДОВЕ



ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА
НАУКА И ОБРАЗОВАНИЕ ЗА
ИНТЕЛИГЕНТЕН РАСТЕЖ

БЪЛГАРСКА АКАДЕМИЯ НА НАУКИТЕ

И-Т ПО ЕКСПЕРИМЕНТАЛНА МОРФОЛОГИЯ,
ПАТОЛОГИЯ И АНТРОПОЛОГИЯ С МУЗЕЙ

Изх. № 91
12.02 2018 г.

СОФИЯ

ПИСМЕНИ РАЗЯСНЕНИЯ №1

Относно: Постъпили искания за разяснения по обществена поръчка с предмет „Доставка на реактиви, химикали, материали, консумативи, опитни животни и фураж по Договор №BG05M2OP001-2.009-0019-C01“

Въпрос 1: В Раздел IV., т.1 „Изисквания за технически и професионални способности“, подточка 1.1 на Документацията е записано: *Минимални изисквания: участникът трябва да е изпълнил най-малко 1 (една) доставка с предмет и обем, идентични или сходни с тези на поръчката за последните три години от датата на подаване на офертата.* Моля да поясните, дали това изискване се отнася само за извършени доставки или има и минимален праг на обема на извършените доставки, който трябва да е изпълнил участника.

Отговор: Поставеното от Възложителя изискване се отнася както до предмета, така и до обема на съответната обособена позиция, за която участникът подава оферта (обемът следва да е сходен с този за съответната обособена позиция).

Въпрос 2: В Раздел IV., т.1.2, Възложителят изисква сертификат ISO 9001:2015 или еквивалент. Ще приеме ли Възложителят сертификат ISO 9001:2008, тъй като той все още е валиден към датата на подаване на документите?

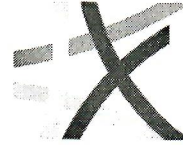
Отговор: Възложителят ще приеме представен валиден сертификат ISO 9001:2015 или негов еквивалент, какъвто е и сертификат ISO 9001:2008, но валиден към датата на подаване на документите за участие.

Въпрос 3: В Техническата спецификация, т.2 „Общи изисквания за обособените позиции“, подточка 2.2 „Изисквания към продуктите, предмет на настоящата поръчка“ Възложителят изисква от Изпълнителя при доставката на химикали и консумативи по Обособени позиции № 3, 4, 5, 6, 7, 10, 11, 12 и 14 да представи Сертификати от производителя за анализ, чистота и безопасност, както и всички необходими документи, доказващи произход на доставяните химикали и консумативи. Моля да уточните, дали става въпрос за представяне на MSDS или Сертификат за анализ, тъй като MSDS не е приложим за всички упоменати по-горе Обособени позиции или най-малкото за част от включените номенклатури в дадена обособена позиция. Ще приеме ли Възложителят сертификати за анализ, чистота и безопасност да се представят само за номенклатурни единици за които е приложимо?

Отговор: При извършване на доставка, Възложителят ще приеме Сертификати от производителя за анализ, чистота и безопасност или техни еквиваленти.

----- www.eufunds.bg -----

Проект BG05M2OP001-2.009-0019-C01/02.06.2017 г., финансиран от Оперативна програма „Наука и образование за интелигентен растеж“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейските структурни и инвестиционни фондове.



Въпрос 4: Също така, моля да уточните какви документи да се представят за доказване произхода на доставяните стоки - товарителница, опаковъчен лист или други.

Отговор: При извършване на доставка, Възложителят ще приеме всякакви писмени документи, удостоверяващи произхода на стоките.

Въпрос 5: В подточка 2.5 „Входящ контрол“ Възложителя изисква на опаковката да бъде нанесена датата на производство на продукта. Това изискване е приложимо за продуктите които са за диагностична дейност, но не е приложимо при всички продукти за научно-изследователска дейност. За голяма част от антителата, срокът на годност започва да тече от датата на изпращане от производителя към участника (обикновено със срок до 1 год.). Ще приеме ли Възложителя такива продукти, на които не е отбелязана датата на производство, а срокът на годност?

Отговор: Възложителят ще приеме доставката на продукти, на които не е отбелязана датата на производство, но е отбелязан срокът на годност. За тези продукти срокът на годност започва да тече от датата на изпращане от производителя към участника.

Въпрос 6: В Техническа спецификация по обособена позиция No 2 „Консумативи за хроматография и твърдофазова екстракция“, подпозиция 2.8 „Колонки за твърдофазна екстракция Phenomenex Strata ABW (cation-anion mixed mode) или еквивалент (50 бр./опак.)“ и подпозиция 2.9 „Колонки за твърдофазна екстракция Phenomenex Strata Screen A (mixed mode anion-exchange) или еквивалент (50 бр./опак.)“ не са уточнени количеството сорбент и обема на изискваните колони за твърдофазна екстракция. Моля, за Вашето допълнително уточнение на посочените параметри?

Отговор: Възложителят няма конкретни изисквания към количеството сорбент и обема на посочените колони по подпозиции 2.8 и 2.9.

Въпрос 7: В Техническа спецификация по обособена позиция No 2 „Консумативи за хроматография и твърдофазова екстракция“, подпозиция 2.1 „Колона за газова хроматография, 30 m, 0,28 mm, 0,25 micron, Agilent DB-1701 или еквивалент“, посочената характеристика за вътрешен диаметър на колоната 0,28 mm не съответства на стандартните размери за този параметър на посочения вид колони. Моля, за Вашето уточнение/корекция какъв размер на вътрешен диаметър на колоната се изисква?

Отговор: Възложителят ще допусне до участие и оферти, в които размерът на вътрешния диаметър на колоната по подпозиция 2.1 съответства на стандартните размери за този параметър на посочения вид колони.

Доц. Светлозара Петкова, доктор
Директор на ИЕМПАМ-БАН

www.eufunds.bg

Проект **BG05M2OP001-2.009-0019-C01/02.06.2017** г., финансиран от Оперативна програма „Наука и образование за интелигентен растеж“, съфинансирана от Европейския съюз чрез Европейските структурни и инвестиционни фондове.

* заличен подпис - лични данни – чл. 2, ал. 1 ЗЗЛД (Закон за защита на личните данни).
заличен печат на ИЕМПАМ-БАН – търговска тайна – чл. 37, ал. 1 ЗЗК (Закон за защита на конкуренцията).