

Lublin, 02.11.2022 r.

Komunikat nr 1

W związku z wszczętym przez „BIOMED-LUBLIN” Wytwórnia Surowic i Szczepionek Spółka Akcyjna z siedzibą w Lublinie zapytaniem ofertowym (nr ogłoszenia w bazie konkurencyjności: 2022-14275-129042) dotyczącym zakupu, dostawy, rozpakowania, instalacji, uruchomienia, szkolenia oraz kwalifikacji DQ, IQ i OQ, zgodnie z wymaganiami EU GMP oraz FDA nowego urządzenia do badania szczelności, które prowadzone jest na rzecz projektu pt.: „Wdrożenie wyników prac B+R odnoszących się do innowacyjnych metod oceny jakości produktów opartych o prątki BCG podszczeptu Moreau” (numer wniosku o dofinansowanie: POPW.01.03.01-06-0014/22; numer naboru: POPW.01.03.01-IP.01-00-001/22) (dalej: ‘projekt’), **niniejszym publikujemy komunikat nr 1 w zakresie opisu przedmiotu zamówienia.**

L.p.	Pytanie	Odpowiedź
1	w URS w punkcie 3.1 jest mowa o badaniu integralności (screen z URS), ale w punkcie 5.3 jest mowa o pomiarze poziomu próżni wewnętrznej (patrz poniższy rysunek).	Zamawiający wymaga możliwości kontroli obecności zarówno głębokiej próżni w opakowaniach jak i opakowań zamkniętych w atmosferze ochronnej gazu obojętnego.
2	Czy dopuszczalna jest oferta na urządzenie wyłączni do fiolek - bez możliwości kontroli ampułek?	Zamawiający wymaga obsługi wszystkich formatów zawartych w zapytaniu ofertowym.
3	Czy liniowy układ maszyny - procesującej fiołki od lewej do prawej dopuszczalny?	Zamawiający dopuszcza urządzenie w układzie liniowym, jeżeli gabaryty pozwolą na pracę w pomieszczeniu o wymiarach przedstawionych w zapytaniu ofertowym.
4	Czy jest możliwe wprowadzenie maszyny z pominięciem windy towarowej?	Nie ma możliwości wprowadzenia urządzenia inną drogą transportową.
5	Czy możemy prosić o wersje dwg. rysunków pomieszczeń?	Zamawiający nie dysponuje rysunkiem w formacie CAD.
6	Czy jest wystarczającym złożenie oferty w języku polskim jako formularz ofertowy (wg wytycznych przetargu) a szczegóły techniczne wraz ze specyfikacjami i opisami w języku angielskim?	Zamawiający dopuszcza taki sposób złożenia oferty.
7	Cała dokumentacja z wyjątkiem instrukcji obsługi i konserwacji, certyfikatu CE oraz panelu sterowania (HMI) będą dostarczone w języku angielskim. Czy to akceptowalne dla Biomed?	Zamawiający wymaga także dokumentacji DTR w języku polskim.
8	Czy dopuszczalny jest czas dostawy przekraczający 10 miesięcy - w związku elastycznością urządzenia na fiołki oraz ampułki. Dla samych fiołek ten czas wyniesie poniżej 10 miesięcy	Maksymalny czas dostawy jest określony w zapytaniu ofertowym i nie podlega zmianie.



Niniejszy Komunikat stanowi wyłącznie uszczegółowienie dotychczasowych zapisów zapytania ofertowego.

Pozostała treść zapytania ofertowego nie ulega zmianie.

Z poważaniem,
Zespół Zamawiającego