

WYJAŚNIENIA DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Warszawa, 2018 – 06 - 21

Do uczestników postępowania

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o udzielenie zamówienia na dostawę: zamrażarek, lodówek i chłodziarek, numer sprawy PN-28/18/MJ

W związku z pytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej SIWZ) w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pakiet nr 2- Chłodziarki laboratoryjne do przechowywania leków

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści chłodziarki laboratoryjne o maksymalnym obciążeniu półki wynoszącym 45 kg, spełniające pozostałe parametry wymagane przez Zamawiającego? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Minimalne obciążenie półki nie mniejsze niż 30 kg.

Pakiet nr 3- Chłodziarka laboratoryjne do przechowywania leków (poj. 1400-1450 l)

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę laboratoryjną o pojemności 1361 litrów, spełniającą pozostałe parametry wymagane przez Zamawiającego? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Zaproponowana pojemność różni się od oczekiwanej o co najmniej 39 litrów a maksymalnie nawet o 89 litrów.

Pakiet nr 4- Medyczna zamrażarka niskotemperaturowa

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową o pojemności 570 litrów i możliwości przechowywania 400 pudełek o wysokości 50 mm? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową z izolacją hybrydową o grubości warstwy izolacyjnej komory 80 mm, wykonaną z systemu ultracienkich paneli próżniowych o grubości 25 mm w połączeniu z pianką PU o grubości 55 mm, ale bez rdzenia z włókna szklanego? Jest to jedna z najnowocześniejszych technologii na rynku, która pozwala na wysoką stabilność utrzymania temperatury wewnątrz zamrażarki. Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Według wiedzy Zamawiającego izolacja wykorzystująca rdzeń z włókna szklanego jest najnowocześniejszym rozwiązaniem na rynku, które wykorzystuje wiele obecnie produkowanych zamrażarek niskotemperaturowych i kriogenicznych.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową z zakresem temperatur od -55°C do -86°C? W przypadku urządzeń pracujących w wyższych temperaturach następuje znacznie szybsze zużywanie się kompresorów obecnych w zamrażarce i ich większą awaryjność. Jeśli Zamawiający nie będzie pracował w zakresie temperatury od -50 do -55°C i nie dopuszcza proponowanego przez nas urządzenia, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową o wymiarach zewnętrznych (szer. x gł. x wys.) 790x821x2012 mm? Jeśli wymiary podane w specyfikacji spowodowane są ograniczeniami architektonicznymi, możemy Zamawiającemu przedstawić sposób wniesienia urządzenia. Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Rama drzwi do windy technicznej nie pozwala na transport zamrażarki o wysokości ponad 2010 mm.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową ze sterownikiem mikroprocesorowym z graficznym wyświetlaczem LCD? Zastosowanie tego typu wyświetlacza pozwala na czytelną i prostszą obsługę zamrażarki. Zamawiający ma również możliwość podglądu zarejestrowanej temperatury za pomocą graficznego wykresu. Jeśli Zamawiający nie dopuszcza, proszę o wyjaśnienie jaką różnicę stanowi typ wyświetlacza.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową z panelem sterowania ze zintegrowanym wyświetlaczem umiejscowionym w górnej części urządzenia, 33 cm poniżej górnej krawędzi obudowy, na wysokości wzroku? Zapropionowana lokalizacja umożliwia łatwiejszą i prostszą obsługę i odczyt parametrów. Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową z zużyciem energii elektrycznej wynoszącym 14,4 kWh/24h), mierzone przy ustawionej temperaturze -80°C, temperatura otoczenia +20°C (zamrażarka niewypełniona materiałem)? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SIWZ. Zapropionowane zużycie energii poprzez zamrażarkę jest dla Zamawiającego zbyt wysokie. Wyższe zużycie energii będzie generowało wyższe koszty oraz większą produkcję ciepła przez zamrażarkę.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową wyposażoną w 9 stelaży na 180 pudełek kriogenicznych? Jeśli nie, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Pponieważ 9 stelaży zajmie zbyt wiele miejsca potrzebnego do umieszczenia materiału badawczego.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę niskotemperaturową niebędącą wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dn. 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679) i nie wpisaną do rejestru wyrobów medycznych? Zamawiający żądając takiego dokumentu popełnił błąd naruszający art. 30 ust. 4 ustawy Pzp.

Żądanie powyższe jest niezgodne z prawem, co wyjaśniamy poniżej:

Zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dn. 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2010 nr 107 poz. 679), wyrób medyczny to:

„narzędzie, przyrząd, urządzenie, oprogramowanie, materiał lub inny artykuł, stosowany samodzielnie lub w połączeniu, w tym z oprogramowaniem przeznaczonym przez jego wytwórcę do używania specjalnie w celach diagnostycznych lub terapeutycznych i niezbędnym do jego właściwego stosowania, przeznaczony przez wytwórcę do stosowania u ludzi w celu:

- a. diagnozowania, zapobiegania, monitorowania, leczenia lub łagodzenia przebiegu choroby,
- b. diagnozowania, monitorowania, leczenia, łagodzenia lub kompensowania skutków urazu lub upośledzenia,
- c. badania, zastępowania lub modyfikowania budowy anatomicznej lub procesu fizjologicznego,
- d. regulacji poczęć

– których zasadnicze zamierzone działanie w ciele lub na ciele ludzkim nie jest osiąganym w wyniku zastosowania środków farmakologicznych, immunologicznych lub metabolicznych, lecz których działanie może być wspomagane takimi środkami;”

Przeznaczenie nadane przez wytwórcę decyduje czy wyrób jest czy nie jest wyrobem medycznym.

Powyższe wymagania skierowane do zamrażarki niskotemperaturowej są niewłaściwe, ponieważ materiał przechowywany w zamrażarce znajduje się w oznakowanych pojemnikach i nie ma bezpośredniego kontaktu z zamrażarką.

Zgodnie z definicją „wyrobu medycznego” znajdującą się w cytowanej przez Zamawiającego ustawie zamrażarka niskotemperaturowa takim wyrobem nie jest. Na wniosek Wytwórcy wyrobu Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych może zgodzić się na wpisanie danego wyrobu na listę „wyrobów medycznych” co wiązać się może z zastosowaniem obniżonej stawki VAT. W jawnym postępowaniu o dzielenie zamówienia publicznego oceniana jest w 100% cena i taka obniżona stawka może wpłynąć na cenę zaproponowanego urządzenia. W związku, iż z zasady zamrażarka niskotemperaturowa nie jest „wyrobem medycznym” potwierdzamy, iż zaproponowane urządzenie posiada certyfikat CE. Jeśli Zamawiający nie dopuszcza zamrażarki nie będącej sprzętem medycznym, proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Zamawiający podtrzymuje wymóg dostawy zamrażarki będącej urządzeniem medycznym zgodnym z dyrektywą 93/42 EEC. Użytkownik jako jednostka biomedyczna ma prawo wymagać sprzętu sklasyfikowanego jako wyrób medyczny, co gwarantuje wyższe standardy jakościowe.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o poj. 503 L?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o szerokości zewnętrznej 840 mm?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o głębokości zewnętrznej 890 mm?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę ze sterownikiem mikroprocesorowym z wyświetlaczem LCD?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę nie posiadającą certyfikatu 93/42/EEC ?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ. Zamawiający podtrzymuje wymóg dostawy zamrażarki będącej urządzeniem medycznym zgodnym z dyrektywą 93/42 EEC. Użytkownik jako jednostka biomedyczna ma prawo wymagać sprzętu sklasyfikowanego jako wyrób medyczny, co gwarantuje wyższe standardy jakościowe.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o poj. 578 L?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o szerokości zewnętrznej 895 mm?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści zamrażarkę o głębokości zewnętrznej 980 mm?

Odpowiedź:

Nie, pozostaje jak w SIWZ.

Pakiet nr 2- Chłodziarki laboratoryjne do przechowywania leków

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o pojemności brutto 381 litrów brutto przy zachowaniu maksymalnych wymiarów podanych przez Zamawiającego? Wymiary proponowanej chłodziarki (1840x597x598mm - WxSzxG). Tym samym Zamawiający zyskuje dodatkowe 21 litrów przestrzeni komory chłodniczej przy zachowaniu dopuszczalnych wymiarów maksymalnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści chłodziarki laboratoryjne o maksymalnym obciążeniu półek 45 kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Minimalne obciążenie półki nie mniejsze niż 30 kg.

**Kierownika Działu
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
mgr Monika Szwarczewska**