



Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

Warszawa, dnia 18.10. 2017 roku

Dotyczy: *Przetargu na dostawę urządzeń chłodniczych i mrozących dla CKiK MSWiA*
Ogłoszenie nr 602244-N-2017 z dnia 2017-10-16 r.

Odpowiedź na zapytania z dnia 17.10.2017 roku oraz z dnia 18.10.2017 roku

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. Nr 113 z 2010 r., poz. 759 z późn. zm.) uprzejmie informujemy, iż w dniu 17.10.2017 r. oraz w dniu 18.10.2017 r. wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania skierowane przez potencjalnych Wykonawców:

W zakresie Pakietu nr 1:

- 1) Czy Zamawiający dopuści chłodziarko – zamrażarkę o pojemności użytkowej dla części chłodzącej o pojemności 240 l?
- 2) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wnętrzem wykonanym z tworzywa sztucznego w kolorze białym?
- 3) Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zaoferowana chłodziarko-zamrażarkę nie będącą wyrobem medycznym. Wyprecyzowane urządzenie jest urządzeniem laboratoryjnym nie posiada certyfikatu 93/42/EWG?
- 4) Zamawiający nazywa sprzęt: „chłodziarko-zamrażarką laboratoryjną” i pisze o zakresie temperatury w części chłodzącej: +3°/+10°C, natomiast poniżej wymaga, aby urządzenie spełniało wymagania dyrektywy medycznej 93/42/EWG. Wg powyższej dyrektywy sprzęt medyczny służy wyłącznie do przechowywania krwi, a zakres temperatur dla przechowywania krwi to +2°/+6°C. Czy Zamawiający wymaga zatem wyrobu laboratoryjnego czy medycznego? Jeśli laboratoryjnego, prosimy o usunięcie zapisu o dyrektywie 93/42/EWG. Jeśli zaś wymaga sprzętu medycznego prosimy o zapis o zakresie temperatury w części chłodzącej: +2°/+6°C.
- 5) Czy Zamawiający dopuści, aby pojemność części chłodniczej wynosiła 200 l?
- 6) Czy Zamawiający dopuści, aby wymiary wynosiły: 720 x 860 x 2020 (szer. x głęb. x wys.)?

Odpowiedzi Zamawiającego są następujące:

- Ad. 1) Zamawiający dopuszcza aby część chłodząca w chłodziarko-zamrażarce była nie mniejsza niż 240 litrów czyli dopuszczamy urządzenie o pojemności części chłodzącej wynoszącej 240 l.
- Ad. 2) Zamawiający dopuszcza, aby wnętrze chłodziarko-zamrażarki było wykonane z tworzywa sztucznego w kolorze białym.
- Ad. 3) Zaoferowana chłodziarko-zamrażarka bezwzględnie powinna być wyrobem medycznym, zaoferowane urządzenie musi posiadać certyfikat 93/42/EWG.
- Ad. 4) Zamawiający zamierza przechowywać próbki krwi w temperaturze +4°C, tak więc dopuszcza aby zakres temperatur w części chłodzącej był od +2 do +6 °C oraz wymaga, aby sprzęt był sprzętem medycznym i miał certyfikat 93/42/EWG.
- Ad. 5) Zamawiający nie dopuści urządzenia o takiej pojemności. Odpowiedź jak w Ad. 1) powyżej.

Ad. 6) Zamawiający nie dopuszcza aby chłodziarko-zamrażarka miała wymiary 720 x 860 x 2020 (szer. x głęb. x wys.).

W zakresie Pakietu nr 3:

- 1) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o głębokości zewnętrznej 860 mm?
- 2) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o wysokości wewnętrznej 1505 mm oraz głębokości wewnętrznej 695 mm ?
- 3) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z regulowanym zakresem temperatury od +2 do + 6°C? Zgodnie z wymogami Dyrektywy 93/42/EWG do przechowywania krwi oraz preparatów krwiopochodnych wymagany jest dany zakres regulacji temperatury?
- 4) Czy Zamawiający dopuszcza wymiary zewnętrzne 750 x 2100 x 700 mm (szer. x wys. x głęb.) i wymiary wewnętrzne 600 x 1505 x 570 mm (szer. x wys. x głęb.) z zachowaniem żądanej pojemności i pozostałych wymagań ?
- 5) Zamawiający nazywa sprzęt: „chłodziarką do przechowywania krwi” i pisze o zakresie temperatury: +2°/+10°C oraz wymaga, aby urządzenie spełniało wymagania dyrektywy medycznej 93/42/EWG. Wg powyższej dyrektywy sprzęt medyczny służy wyłącznie do przechowywania krwi, a zakres temperatur dla przechowywania krwi to +2°/+6°C. Czy Zamawiający wymaga zatem wyrobu laboratoryjnego czy medycznego? Jeśli laboratoryjnego, prosimy o usunięcie zapisu o dyrektywie 93/42/EWG. Jeśli zaś wymaga sprzętu medycznego prosimy o zapis o regulowanym zakresie temperatury: +2°/+6°C.
- 6) Czy Zamawiający dopuści, aby wymiary zewnętrzne urządzenia wynosiły: 700 x 800 x 1990 (szer. x głęb. x wys.)?
- 7) Czy Zamawiający dopuści, aby wymiary wewnętrzne urządzenia wynosiły: 580 x 670 x 1500 mm (szer. x głęb. x wys.)?

Odpowiedzi Zamawiającego są następujące:

- Ad. 1) Zamawiający ze względu na uwarunkowania lokalowe nie dopuści urządzenia o takiej głębokości.
- Ad. 2) Zamawiający nie dopuści urządzenia o takich wymiarach.
- Ad. 3) Zamawiający dopuści urządzenie z regulowanym zakresem temperatury od +2 do + 6 °C?
- Ad. 4) zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w SIWZ tzn. nie dopuści urządzenia o takich wymiarach.
- Ad. 5) Zamawiający dopuści urządzenie z regulowanym zakresem temperatury od +2 do + 6 °C, zgodnie z wymogami Dyrektywy 93/42/EWG do przechowywania krwi oraz preparatów krwiopochodnych.
- Ad. 6) Zamawiający nie dopuści urządzenia o takich wymiarach.
- Ad. 7) Zamawiający nie dopuści urządzenia o takich wymiarach.

Z upoważnienia Dyrektora CKiK MSWiA

Dariusz Krzemiński