



**SAMODZIELNY ZESPÓŁ PUBLICZNYCH
ZAKŁADÓW LECZNICTWA OTWARTEGO
WARSZAWA PRAGA POŁUDNIE**

04-082 Warszawa, ul. Krypska 39

Dyrektor tel/fax 22 810-06-04
Centrala tel. 22 813-30-51, fax 22 810-11-63



AZ.26.785.2023

Warszawa, dnia 20.06.2023 r.

Dot. Zapytania ofertowego nr 15/23 dostawa chłodziarki farmaceutycznej

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

W związku z otrzymanymi pytaniami do postępowania Zamawiający publikuje ich treść wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający dopuści wyświetlacz dotykowy LCD?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę z wbudowanym czujnikiem temperatury oraz dodatkową wewnętrzną sondą temperaturową do monitorowania temperatury próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 3. Czy Zamawiający dopuści otwór o średnicy 12 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ochrony nadtemperaturowej klasy 1.0 w chłodziarce? Urządzenie które chcemy zaoferować posiada alarmy m.in.: min/max. temperatury wystarczające do pełnej kontroli urządzenia, dodatkowo urządzenie które chcemy zaoferować posiada kartę SD do rejestracji i danych włącznie z alarmami, na komputerze. Jest to urządzenie farmaceutyczne, które sprawdza się w wielu jednostkach medycznych, ma możliwość także rozbudowy o dodatkowy system powiadamiania o awarii na sms. Jeśli nie, bardzo proszę o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis. Ochrona nadtemperaturowa powoduje odcięcie przez termostat zasilania w przypadku awarii urządzenia, a nie pojawienie się alarmów. Jako równoważną Zamawiający potraktuje zgodność z każdą polską lub europejską normą określającą poziom ochrony nadtemperaturowej na poziomie wskazanym w OPZ.

Pytanie nr 5. Czy Zamawiający dopuści wymiary wewnętrzne komory: (wys. x szer. x głęb.) 690 x 480 x 410 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pojemności 150l, maksymalnych wymiarów zewnętrznych urządzenia, ilości półek.

Pytanie nr 6. Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę farmaceutyczną bez określenia przez Producenta w karcie katalogowej stabilności i jednorodności temperatury, ale z możliwością przeprowadzenia kalibracji temperatury w temperaturze +5 st. C, przez autoryzowany serwis Producenta podczas instalacji. Tak przeprowadzona kwalifikacja będzie w najlepszy sposób odzwierciedlała dane temperaturowe urządzenia. Jeśli nie, proszę o wyjaśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że urządzenie będzie zgodne ze wszystkimi wymogami polskich jednostek administracyjnych (w tym Sanepidu) obowiązujących dla urządzeń do przechowywania szczepionek i immunoglobulin.

Zatwierdził Zastępca Dyrektora
SZPZLO Warszawa Praga Południe
Jacek Blank
w dniu 20.06.2023 r.