

Warszawa, dnia 08.09.2020 r.

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI
Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę: analizatora gazów, analizatora płynów, urządzenia rtg do kontroli bagażu, ręcznego skanera rtg, wykrywacza materiałów wybuchowych, nr sprawy 18/2020/ZP.

W nawiązaniu do wniosku o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) obowiązującej w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 38 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) zwaną dalej Ustawą, wyjaśniam:

Pytanie 1:

1. Czy pod pojęciem „Każde laboratorium” należy rozumieć laboratorium akredytowane np. przez PCA lub WCNJiK lub inną jednostkę certyfikującą, czy też może to być dowolne laboratorium badawcze (np. laboratorium producenta)?

Odpowiedź:

W nawiązaniu do pytania oraz do odpowiedzi Zamawiającego na pytanie nr 16 w „wyjaśnieniach i zmianie treści SIWZ z dnia 21.08.2020r.” Zamawiający wyjaśnia i koryguje treść udzielonej odpowiedzi:

Było:

„Zamawiający nie wymaga żeby badania o których mowa w pkt 19 części VI SIWZ było wykonane przez akredytowane w zakresie OiB laboratorium badawcze. Badania o których mowa w treści SIWZ może wykonać każde laboratorium zgodnie z zakresem i metodyką badań opisaną w załączniku nr 1f i 1g do SIWZ.”

Winno być:

„Zamawiający nie wymaga żeby badania o których mowa w pkt 19 części VI SIWZ było wykonane przez akredytowane w zakresie OiB laboratorium badawcze. Przedmiot zamówienia nie podlega ocenie, o której mowa w ustawie z dnia 17 listopada 2006r. o systemie oceny zgodności wyrobów przeznaczonych na potrzeby obronności i potrzeby Państwa (t.j. Dz.U. z 2018 poz. 114). Zamawiający będzie wymagał na etapie dostawy przedmiotu zamówienia dołączenia certyfikatu (deklaracji zgodności) i sprawozdania z badań zgodnie z metodyką badań określoną w załączniku nr 1f i 1g do SIWZ wystawionych przez jednostki certyfikujące zgodnie z PN-17065.”

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wymaga na potwierdzenie zgodności tylko protokołu (raportu) z badań wykonanych przez „każde laboratorium”, czy również certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę certyfikującą?

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wymagał na etapie dostawy przedmiotu zamówienia dołączenia certyfikatu (deklaracji zgodności) i sprawozdania z badań zgodnie z metodyką badań określoną w załączniku nr 1f i 1g do SIWZ wystawionych przez jednostki certyfikujące zgodnie z PN-17065.

Przedmiotowe wyjaśnienia treści SIWZ są wiążące i należy je uwzględnić w składanej ofercie.