

Otrzymaane pytania:

- 1. W zapytaniu ofertowym nie jest powiedziane ile urządzeń ma być poddanych certyfikacji droższej a ile tańszej oraz de facto ile taka usługa kosztuje.**

Jedna z obudów zostanie poddana badaniom na zgodność z dyrektywą radiową 2014/53/UE: art. 3.1a, art. 3.1b i art. 3.2 oraz dwie obudowy na zgodność z dyrektywą radiową 2014/53/UE: art. 3.1a i art. 3.1b.

Zaznaczamy, że elementem usługi jest przeprowadzenie badania i potwierdzenie zgodności z normami a nie certyfikacja rozumiana jako wystawienie certyfikatu.

- 2. Ile kosztuje usługa badań zgodności radiowej?**

Cena usługi może być różna w zależności od laboratorium testującego i innych elementów na które Zamawiający nie ma wpływu.

Sformułowanie oferty cenowej jest zadaniem Oferenta a nie Zamawiającego.

- 3. W jaki sposób oszacować koszt certyfikacji, który z czasem może się zmieniać czego nie uwzględnia zapytanie ofertowe, które wymaga podania ceny za usługę już też przed powstaniem produktu?**

Sformułowanie oferty cenowej pozostaje w gestii Oferenta. Ponosi on również ryzyko zmian kosztów zarówno badań zgodności radiowej jak i innych np. wzrostu kosztów pracy, cen materiałów itp.

Zaznaczamy, że elementem usługi jest przeprowadzenie badania i potwierdzenie zgodności z normami a nie certyfikacja rozumiana jako wystawienie certyfikatu.

- 4. Czy w ofercie możemy zawrzeć klauzulę o podwyższeniu opłaty ceny o rzeczywisty koszt certyfikacji w przypadku gdyby szacunek ten nie pokrył się z przekazaną przez Państwa ceną usługi certyfikacyjnej?**

Złożona oferta ma charakter ostateczny i wiążący. W zapytaniu ofertowym zastrzeżono brak możliwości składania ofert wariantowych, co dotyczy także przedstawiania jakichkolwiek wariantów cenowych.

Zamawiający w rozmowie telefonicznej udzielił odpowiedzi dotyczącej orientacyjnych ceny kosztów certyfikacji wynikającej z naszego doświadczenia – do 15000€ za badanie na zgodność z dyrektywą radiową 2014/53/UE: art. 3.1a, art. 3.1b i art. 3.2 i około 10000 PLN za badanie na zgodność z dyrektywą radiową 2014/53/UE: art. 3.1a i art. 3.1b.

Zaznaczamy jednak, że nie jest to w jakikolwiek sposób wiążące – istnieje wiele możliwości przeprowadzenia takich badań w laboratoriach polskich i zagranicznych i zadaniem Oferenta jest znalezienie optymalnej ceny usługi.

Tym samym Zamawiający nie podał obowiązujących cen, a jedynie w odpowiedzi na pytanie, przybliżył potencjalnemu Oferentowi z jakimi uśrednionymi kwotami miał do czynienia Zamawiający podczas badań innych naszych produktów.

Dodatkowo ponownie zaznaczamy, że elementem usługi jest przeprowadzenie badania i potwierdzenie zgodności z normami a nie certyfikacja rozumiana jako wystawienie certyfikatu.

Odpowiedzi na pytania z dnia 2-3 grudnia 2019:

5. Który obecnie produkowany model jest najbardziej zbliżony do produktu, który ma powstać w ramach projektu?

W ofercie zamawiającego nie ma zbliżonych obudów. Obecnie stosowane obudowy nabywane na rynku i nie są wprost dostosowane do naszych potrzeb, stąd konieczność zaprojektowania obudów od podstaw.

6. Jakiego rodzaju prace konstrukcyjne wchodzi w zakres projektu. Proszę o uszczegółowienie.

W zapytaniu ofertowym opisano przebieg procesu projektowego i cele do osiągnięcia w poszczególnych etapach.

Wnioskodawca oczekuje, że Wykonawca zaprojektuje obudowy, które umożliwią funkcjonalne i ergonomiczne rozmieszczenie zasobów wewnętrznych w obudowie oraz, że obudowy spełnią wymogi opisane w zapytaniu natomiast sposób osiągnięcia wyznaczonych celów pozostawiamy Wykonawcy.

7. Czy raport będący wynikiem testów obudów ma być wydany przez jednostkę notyfikowaną?

Tak.

Odpowiedzi na pytania z 4 grudnia 2019

8. Z wytycznych przetargu wynika że docelowa produkcja ma być wykonywana w technologii wtrysku. Wynika z tego, że materiałem zastosowanym ma być tworzywo sztuczne ?

Zamawiający nie określa technologii wdrożenia ani tworzywa w zamówieniu. Decyzja ta jest elementem procesu projektowego i należy do Wykonawcy.

- 9. Zgodnie z dyrektywą RED badaniom podaje się urządzenie. Jednostki notyfikowane nie widzą sensu ani możliwości badania samej obudowy. Związku z tym proszę o rozwinięcie informacji w jakim stopniu ma być testowana sama obudowa a w jakim urządzenie. Dodatkowo wykonując badania pod dyrektywę RED obowiązkowo trzeba spełnić dyrektywę LVD. W jakiej konfiguracji ma być ona wykonana (sama obudowa czy pełne urządzenie) ?**

Badaniu podlegać będzie całe urządzenie tzn. pakiety elektroniki dostarczone przez Zamawiającego w obudowie zaprojektowanej przez Wykonawcę. Zamawiający gwarantuje, że elementy dostarczone przez niego do umieszczenia w obudowach są certyfikowane tzn. same spełniają wymogi dyrektywy.

- 10. Czy jednostka notyfikowana musi być krajowa czy może być zagraniczna (z krajów UE) ?**

Zamawiający nie stawia wymogów co do tego czy jednostka ma być krajowa czy zagraniczna.

- 11. Doprecyzowując pytania powyżej, pragniemy uściślić zakres testów. Sama wycena jest trudna z uwagi na to, że jednostki chcą wiedzieć jak to będzie wyglądać, co to za urządzenie itp. Jest to normalne z ich strony bo potrzebne jest do określenia zakresu badań. Do informacji poniżej rozwinięcie modułów 3.1 a,b,c:**

Moduł A - dotyczy wewnętrznej kontroli projektu i produkcji. Moduł A nie wymaga udziału jednostki notyfikowanej. Oczywiście jednostka notyfikowana może zostać zatrudniona na życzenie producenta.

Moduł B - badanie typu WE to ta część procedury oceny zgodności, według której jednostka notyfikowana bada projekt techniczny produktu oraz weryfikuje i poświadcza spełnienie przez projekt techniczny produktu mających do niego zastosowanie wymagań aktu prawnego.

Moduł C - Zgodność z typem w oparciu o wewnętrzną kontrolę produkcji to ta część procedury oceny zgodności, według której producent wywiązuje się ze zobowiązań przedstawionych w 768/2008 oraz zapewnia i deklaruje, że dane produkty są zgodne z typem opisanym w certyfikacie badania typu WE i spełniają mające do nich zastosowanie wymagania aktu prawnego.

Zatem bardzo prosimy o określenie, który z modułów jest brany pod uwagę do wyceny (A, B lub C).

Wymienione w pytaniu moduły pochodzą z załącznika II do decyzji Parlamentu Europejskiego z dnia 9 lipca 2008 r. w sprawie wspólnych ram dotyczących wprowadzania produktów do obrotu.

W załączniku II do ww. decyzji określono procedury oceny zgodności.

Moduł B dotyczy badania typu WE i wskazuje kilka sposobów przeprowadzenia tego badania.

Zamawiający oczekuje, że zostanie przeprowadzone badanie próbki kompletnego produktu, reprezentatywnej dla przewidywanej produkcji (tj. obudowy zaprojektowanej przez Wykonawcę z modułami radiowymi dostarczonymi przez zamawiającego, co do których gwarantujemy, że same spełniają one wymagania radiowe). W kontekście powyższego pytania prosimy zatem podczas wyceny brać pod uwagę moduł B.