Numer sprawy **ZOZ-3/2015** *Szczytno, dn. 21-07-2015r.*

**Dotyczy: dostawa urządzeń na BO, OIT oraz do Laboratorium dla** **Zespołu Opieki Zdrowotnej w Szczytnie**

*Szanowni Państwo*

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust.2 cyt. ustawy w przedmiotowej kwestii wyjaśnia:

**O D P O W I E D Z I**

**na zapytania w sprawie SIWZ do przetargu**

**Pytanie nr 1:**

Z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w przedmiotowym postepowaniu terminu wykonania zamówienia wynoszącego 6 tygodni. Informujemy, że tego rodzaju zamówienia realizowane są przy współpracy z zagranicznymi dostawcami, dlatego tez proponowany w SIWZ przez zamawiającego termin wykonania zamówienia staje się nierealny.

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 2:**

Z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający dopuści w przedmiotowym postępowaniu możliwość składania ofert.

Za pośrednictwem niniejszego wniosku informujemy jednocześnie, że zgodnie z obowiązującym przepisem art. 379 § 2 Kodeksu Cywilnego świadczenie jest podzielne jeżeli może być spełnione częściowo bez istotnej zmiany przedmiotu oraz wartości. Aby zatem instytucja zamawiająca mogła zasadnie i legalnie stwierdzić, że dane zamówienie publiczne nie jest podzielne musi udowodnić, że spełnienie go w częściach doprowadzi do znacznej zmiany przedmiotu lub jego wartości, przy czym należy odnieść się do takich elementów jak *właściwości techniczne przedmiotu zamówienia, sposób jego eksploatacji (w całości lub w częściach) czy wartość prac potrzebnych do jego ponownego zespolenia* (Por. wyrok UZP sygn. akt KIO/UZP 126/07 i KIO/UZP 1177/08).

W związku z powyższym warto również zwrócić uwagę na sentencję jednego z wyroków Krajowej Izby Odwoławczej, w którym skład orzekający zwrócił uwagę, że „*zgodnie z art. 83 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych zamawiający ma prawo dopuścić możliwość złożenia oferty częściowej, jeżeli przedmiot zamówienia jest podzielny. Zamawiający decyduje zatem,
o tym czy dopuszcza taką możliwość czy też nie.* ***Prawo zamawiającego w tym zakresie nie jest jednak bezwzględne, podlega ono kontroli pod względem zgodności z zasadami udzielania zamówienia, a w szczególności, czy niedopuszczenie do składania ofert częściowych, w sytuacji gdy przedmiot zamówienia jest podzielony, nie prowadzi do naruszenia zasady wynikającej z art. 7 ust. 1 w zw. z art. 22 ust. 2 ustawy, a więc równego traktowania wykonawców zapewniającego zachowanie uczciwej konkurencji*”.** (Por. wyrok UZP sygn. akt UZP/ZO/0-648/05)

Odp. Zamawiającego: Tak. Zamawiający popełnił błąd w §3.pkt 1 SIWZ. Prawidłowy zapis powinien brzmieć: Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych. Zamówienie składa się z pięciu zadań

**Pytanie nr 3:**

Zwracamy się z uprzejma prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści możliwość zaoferowania aparatu do znieczulania opisanego w załączniku nr 2.1 o przedstawionych poniżej parametrach technicznych i rozwiązaniach funkcjonalnych, tj.:

Ad 2 Czy Zamawiający dopuści aparat z monitorem różnych producentów, ale z jednym autoryzowanym serwisem?

Odp. Zamawiającego: Nie, zgodnie z SIWZ

Ad 13 Czy Zamawiający dopuści przepływomierze bez możliwości eksportu danych dotyczących przepływów gazów do komputera osobistego?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 49 Czy Zamawiający dopuści ciśnienie Plateau na wykresie?

Odp. Zamawiającego: Nie, zgodnie z SIWZ

Ad 51 Czy Zamawiający dopuści ciśnienie PEEP na wykresie?

Odp. Zamawiającego: Nie, zgodnie z SIWZ

Ad 90 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez możliwości rozbudowy o prezentacje przebiegów dynamicznych oraz wartości liczbowych parametrów pobieranych z przedmiotowego aparatu?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 100 Czy Zamawiający dopuści pomiar zwiotczenia mięśni NMT za pomocą niewielkiego, niezależnego monitora, który można wykorzystać na dowolnym stanowisku do znieczulania? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 2 lutego 2011 r. ([Dz.U. z 2011 nr 31 poz. 158](http://www.legeo.pl/prawo/rozporzadzenie-ministra-zdrowia-z-dnia-2-lutego-2011-r-w-sprawie-wymagan-jakim-powinny-odpowiadac-pod-wzgledem-fachowym-i-sanitarnym-pomieszczenia-i-urzadzenia-zakladu-opieki-zdrowotnej/)) w sprawie wymagań, jakim powinny odpowiadać pod względem fachowym i sanitarnym pomieszczenia i urządzenia zakładu opieki zdrowotnej wyraźnie mówią, że stanowisko znieczulenia powinno być wyposażone w „monitor zwiotczenia mięśniowego — 1 na stanowisko znieczulenia”. Wymóg Zamawiającego dotyczący dostarczenia modułu NMT a nie monitora jest wyraźnym ograniczeniem liczby potencjalnych oferentów mogących brać udział w postępowaniu.

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 101 Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez możliwości rozbudowy o moduł pomiaru rzutu minutowego serca metodą ciągła PiCCO?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 104 Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu kompatybilności przewodów, modułów z monitorami Infinity Delta/Delta XL produkcji Drager?

Odp. Zamawiającego: Nie, zgodnie z SIWZ

**Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 4:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający z uwagi na obowiązującą zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców dopuści możliwość zaoferowania defibrylatora opisanego w załączniku nr 2.2 o przedstawionych poniżej parametrach technicznych i rozwiązaniach funkcjonalnych, tj.:

Ad 8 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z ustawieniem poziomów energii przy pomocy przycisku na płycie czołowej defibrylatora? Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 13 Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez wskaźnika jakości kontaktu ze skóra na łyżkach? Wskaźnik taki w oferowanym przez nas defibrylatorze znajduje się na płycie czołowej defibrylatora. W przypadku przekroczenia  impedancji w przedziale  20-200 Omów  , defibrylator dźwiękowo i wizualnie wskaże błąd i nie wykona defibrylacji.

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 14 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z maksymalnym czasem od chwili wykrycia fali R do chwili wyładowania impulsu defibrylacyjnego 40 ms?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 15 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z manualnym  dostosowaniem poziomów alarmów i poziomów energii do pacjenta(dorosły/dziecko)?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 23 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z limitami widocznymi na ekranie w menu alarmów?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 27 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z automatycznym wykrywaniem co najmniej 5 typów arytmii?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 28 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z natężeniem prądu stymulacji w zakresie 20-200 mA?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 28 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pomiarem SpO2 w zakresie 1-100%?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 33 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z rejestratorem termiczny –szerokość zapisu 58 mm?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 36 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z akumulatorem z minimalnym efektem pamięci?

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 38 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z programowany automatycznie codziennie wykonywany test rozruchowy bez możliwości drukowania i eksportowania wyników testu, bez wtyczki testowej (można wykonywać test po uruchomieniu defibrylatora  bez konieczności stosowania wtyczki)? Kontrolka na panelu przednim sygnalizuje czy urządzenie jest sprawne.

Odp. Zamawiającego: Tak

Ad 40 Czy Zamawiający dopuści defibrylator z zabezpieczeniem w klasie IP 32?

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 5:**

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny z min. 19 poziomami energii?

Odp. Zamawiającego: Tak

 2. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator z czas ładowania do energii 300J nie dłuższy niż 7 sekund na zasilaniu sieciowym, czas ładowania do energii 300J nie dłuższy niż 10 sekund na zasilaniu bateryjnym?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator bez wskaźnika jakości kontaktu ze skórą pacjenta wbudowanego na łyżkach zewnętrznych?

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 6:**

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny z klasą odporności IPX0?
– jest to stopień ochrony przebadany na przenikanie substancji ciekłych zgodnie z normą

dla urządzeń medycznych PN-EN 60601-1 oraz PN-EN 60601-2-4 obejmującą wymagania dla urządzeń przenośnych.

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny z rejestratorem termicznym o szerokości 57mm?

Odp. Zamawiającego: Tak

1. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny z automatycznym wykrywaniem zaburzeń rytmu, alarmami z co najmniej 4 typów arytmii z możliwością monitorowania z kabla EKG 3-żyłowego 6 odprowadzeń EKG jednocześnie?
2. Odp. Zamawiającego: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny bez przycisk do przełączania z trybu dla dorosłych na tryb dziecięcy ale z przełączaniem na tryb dzecieńcy za pomocą kursora z możliwością monitorowania z kabla EKG 3-żyłowego 6 odprowadzeń EKG jednocześnie?

Odp. Zamawiającego: Tak

5. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy defibrylator kliniczny czasem pracy na akumulatorze: w przypadku monitorowania min. 1,5 godz., a w przypadku defibrylacji min. 70 wyładowań z energią 300J?

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy Pakietu nr 3 - Urządzenie do badania zwiotczenia mięśni

1. Czy Zamawiający jako wystarczające uzna dostarczenie urządzenia wg poniższej specyfikacji:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  Monitor (urządzenie przenośne, podać model) | TAK |  |
| Tryby stymulacji: |
| Seria poczwórna (TOF) | TAK |  |
| Liczba potężcowa (PTC) | TAK |  |
| Pojedynczy impuls (ST) 1 lub 0.1 Hz | TAK |  |
| Podwójny impuls (DBS) 3.3 lub 3.2 | TAK |  |
| Stymulacja tężcowa (TET) 50 lub 100 Hz | TAK |  |
| Parametry: |
| Prąd stymulacji (0-60 mA przy impedancji <5 kOhm) | TAK |  |
| Czas trwania impulsu jednofazowego 200 µs | TAK |  |
| Kalibracja z ręcznym ustawianiem prądu | TAK |  |
| Automatyczne wyłączenie po 2h bezczynności | TAK |  |

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 8:**

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenie z półkami o wymiarach 440 x 420 mm (szer. X głęb.)?

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 9:**

**Defibrylator**

* Ad.4

Czy Zamawiający dopuści czas ładowania do maksymalnej energii 360J poniżej 7 sek.?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 13

Czy Zamawiający dopuści wyświetlanie informacji dotyczącej jakości kontaktu ze skórą pacjenta na ekranie monitora?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 15

Czy Zamawiający dopuści opcję manualnego przełączania z trybu dla dorosłych na tryb dziecięcy?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 21

Czy Zamawiający dopuści pomiar częstości akcji serca w zakresie 20 – 300 uderzeń na minutę?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad.25

Czy Zamawiający dopuści jednoczesną prezentację 2 krzywych EKG na ekranie?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 28

Czy Zamawiający dopuści częstość impulsów stymulatora regulowaną w zakresie 40 -170 imp/min?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 30

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu możliwości rozbudowy o monitorowanie nieinwazyjne ciśnienia krwi NIBP?

Odp. Zamawiającego: Tak

* Ad. 32

Czy Zamawiający dopuści ekran o przekątnej 5,8”?

Odp. Zamawiającego: Tak

**Pytanie nr 10.**

**dot. SIWZ § 2 oraz projekt umowy § 11. ust 1- termin wykonania**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na wydłużenie terminu wykonania zamówienia na do 50 dni od dnia zawarcia umowy.

Powyższe podyktowane jest wydłużonym czasem produkcji wynikającym z konieczności dostosowania indywidualnego zamówienia do specyfikacji technicznej Zamawiającego. Pozytywne ustosunkowanie się do prośby umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty firmie będącej światowym liderem na rynku sprzętu medycznego.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. SIWZ § 11 ust. 11**

Prosimy o potwierdzenie że załączenie do oferty dokumentu pod nazwą koncesja/ decyzja/ zezwolenie/ licencja na prowadzenie działalności gospodarczej dotyczy Wykonawców, którzy zobligowani są przepisami prawa do obowiązku posiadania dokumentów potwierdzających posiadanie uprawnień do wykonywania działalności lub czynności objętej Zamówieniem, w szczególności koncesji, zezwolenia lub licencji.

Pozostali Wykonawcy mogą złożyć oświadczenie.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 2.1 do SIWZ arkusz asortymentowo- cenowy, pkt 106 tabeli parametrów**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie bezpłatnych przeglądów serwisowych w okresie trwania gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu medycznego?

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 2.1 do SIWZ arkusz asortymentowo- cenowy, pkt 106 tabeli parametrów**

Prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem „wymiany części zużywalnych na koszt Wykonawcy” Zamawiający rozumie części przewidziane przez producenta do wymiany przy przeglądzie.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 2.1 do SIWZ arkusz asortymentowo- cenowy, pkt 106 tabeli parametrów oraz zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 12 ust. 9**

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z możliwości wstawienia sprzętu zastępczego na okres trwania naprawy.

Uwzględnienie takiej możliwości powoduje, iż Wykonawca jest zobowiązany do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty zakupu i utrzymania winien uwzględnić w cenie. Rezygnacja z powyższego pozwoli na przedstawienie zdecydowanie korzystniejszej pod względem finansowym oferty.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 2.1 do SIWZ arkusz asortymentowo- cenowy, pkt 106 tabeli parametrów oraz zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 12 ust. 6 pkt 8**

Zwracamy się do Zamawiającego o zgodę na wymianę aparatu na nowy w przypadku trzech napraw tej samej części/ tego samego podzespołu nie wynikających z winy użytkownika.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 2.1 do SIWZ arkusz asortymentowo- cenowy, pkt 107 tabeli parametrów**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z art. 58 ust. 3 ustawy o wyrobach medycznych Zamawiający dopuszcza przedłożenie powiadomienia do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, bowiem taki obowiązek ustawowy ciąży na dystrybutorach sprzętu.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 4 ust 3 pkt 3 oraz pkt 6**

Prosimy o potwierdzenie, że pod pojęciem dokumentacji serwisowej oraz DTR Zamawiający rozumie dostarczenie instrukcji użytkowania. Pragniemy zauważyć, że wyłącznie producenci i jego autoryzowane jednostki są podmiotami, które taką dokumentacją posiadają i nie jest ona udostępniana osobom trzecim z uwagi na fakt, iż zawiera dane poufne.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 4 ust 3 pkt 3**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że pod pojęciem „wykonywanie drobnych napraw, regulacji, kalibracji, itp.,“ Zamawiający rozumie:

- codzienną kontrolę aparatury medycznej przed użyciem,

- sprawdzenie aparatury medycznej według instrukcji obsługi,

- wymianę części zużywalnych lub akcesoriów dostępnych dla użytkownika.

Zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. nr 107, poz.679), wszystkie inne czynności, nie mogą być wykonywane przez użytkownika, jedynie przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela uprawnionego do wykonywania tych czynności.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 5 ust 4 pkt 1 i 2 oraz ust 7 pkt 2 lit. b**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu szkolenia w zakresie opisanym w w/w punktach, bowiem zgodnie z art. 90 ust. 4 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 (Dz. U. nr 107, poz.679), wszystkie te czynności, nie mogą być wykonywane przez użytkownika, jedynie przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela uprawnionego do wykonywania tych czynności.

Prosimy o określenie zakresu szkolenia dla personelu technicznego na:

- codzienną kontrolę aparatury medycznej przed użyciem,

- sprawdzenie aparatury medycznej według instrukcji obsługi,

- wymianę części zużywalnych lub akcesoriów dostępnych dla użytkownika.

Odp. Zamawiającego: Tak. Wymagania zostaną określone po wyborze oferty

**dot. zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 12 ust. 6 pkt 4**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu do podjęcia naprawy (tzw. czasu reakcji serwisu) do 72 godzin w dni robocze.

Odp. Zamawiającego: Tak

**dot. zał. nr 3a do SIWZ - projekt umowy § 12 ust. 6 pkt 6**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na:

*6) Czas naprawy gwarancyjnej (rozumiany jako zakończenie działań serwisowych) nie może przekroczyć 7-ciu (siedmiu) Dni roboczych liczonych od dnia zgłoszenia awarii, a w przypadku konieczności importu części zamiennych - nie może przekroczyć 14- stu (czternastu) Dni roboczych liczonych od dnia zgłoszenia awarii. W przypadku konieczności wymiany całego urządzenia - instalacja i uruchomienie wymienionego urządzenia nie może przekroczyć 7-miu (siedmiu) tygodni od dnia zgłoszenia awarii.*

Odp. Zamawiającego: Tak

 PODPISAŁ Bohdan Diaków

 Sekretarz KP – specjalista ds. zam. publ.