Białystok, dn. 21.03.2018r.

ZP/III/18/304

**WYJAŚNIENIA**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę urządzeń medycznych do Kliniki Neonatologii nr sprawy 20/2018.

Zamawiający Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy
z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

**Pakiet nr 1:**

Dotyczy Pakietu nr 2, pkt II. 8 Załącznika 1.2: Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie spełnia parametru: „Po obróceniu promiennika ciepło z niego emitowane nadal pada na materacyk”, ewentualnie czy zamawiający wprowadzi ten parametr jako dodatkowo oceniany? Parametr ten jest stosowany tylko przez jedną firmę w tym konkretnym urządzeniu. Przy czym w istocie odchylenie promiennika znacznie zmniejsza ilość ciepła emitowanego na materacyk. Podtrzymanie tego parametru ograniczony możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 2:**

Dotyczy Pakietu nr 2, pkt III. 1 Załącznika 1.2: Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez zintegrowanego z inkubatorem podgrzewanego materacyka żelowego (równocześnie dopuszczając urządzenie bez odnoszących się do tego materacyka parametrów określonych w pkt. V. 2, 4, 5)? Ewentualnie, czy zamawiający wprowadzi te parametry jako dodatkowo oceniane? Parametr ten odnosi się do rozwiązania stosowanego tylko przez jedną firmę w tym konkretnym urządzeniu. Podtrzymanie tego parametru wyłączy możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 3:**

Dotyczy Pakietu nr 2, pkt IV. 3 Załącznika 1.2: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z pedałami do starowania umieszczonymi z przodu inkubatora?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 4:**

Dotyczy Pakietu nr 2, pkt V. 6 Załącznika 1.2: Czy Zamawiający dopuści inkubator z jednym pomiarem i wyświetlaniem temperatury skóry, ewentualnie czy zamawiający wprowadzi ten parametr jako dodatkowo oceniany? Z uwagi na przyjęty minimalny rozmiar materacyka (Pkt. III. 5) stanowisko nie jest przeznaczone dla bliźniaków. Możliwość jednoczesnego pomiaru i wyświetlania dwóch temperatur skóry nie znajduje uzasadnienia. Równocześnie podtrzymanie tego parametru ograniczy możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 5:**

Dotyczy Pakietu nr 2, pkt VI Załącznika 1.2: Czy Zamawiający wymaga, aby waga posiadała legalizację pierwotną Urzędu Miar i Wag? Należy wskazać, że zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 11 maj 2001 roku o miarach (tekst jednolity w Dzienniku Ustaw 2018.376), *Przyrządy pomiarowe, które mogą być stosowane w ochronie zdrowia, życia i środowiska podlegają prawnej kontroli metrologicznej.*

Natomiast zgodnie z art. 8 ust. 2 ww. ustawy:

*Prawna kontrola metrologiczna przyrządów pomiarowych jest wykonywana przez:*

*1) zatwierdzenie typu przyrządu pomiarowego na podstawie badania typu – przed wprowadzeniem typu przyrządu pomiarowego do obrotu lub*

*2) legalizację pierwotną albo legalizację jednostkową – przed wprowadzeniem danego egzemplarza przyrządu pomiarowego do obrotu lub użytkowania,*

*a także 3) legalizację ponowną – w stosunku do przyrządów pomiarowych wprowadzonych do obrotu lub użytkowania.*

Brak legalizacji (lub zatwierdzenia typu przyrządu pomiarowego przez Prezesa Urzędu Miar i Wag) w istocie powoduje, że waga medyczna nie może zostać wprowadzona do obrotu i do użytku. Dotyczy to również wag stanowiących wyposażenie innych urządzeń medycznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pakiet nr 6:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 1 Załącznika 1.3: Prosimy o zmianę na: posiada certyfikat CE. Informujemy, iż podany
w wymogach nr CE0123 to numer jednostki notyfikowanej TUV-SUD

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie: „posiada certyfikat CE”.

**Pakiet nr 7:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 2 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie urządzenia będącego wyrobem medycznym klasy IIB posiadającego certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną wg. dyrektywy 93/42/EEC. Informujemy iż przy ocenie zgodności uwzględnia się wszystkie obowiązujące normy szczegółowe.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pakiet nr 8:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 3 Załącznika 1.3: Prosimy o odstąpienie podawania klasy ochronności jeżeli zaoferowanie urządzenie jest wyrobem medycznym przeznaczonym do użytku w jednostkach służby zdrowia

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 9:**

Dotyczy Pakietu nr 3. pkt I. 7 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie zasilania 2 bateriami alkaicznymi typu AA zapewniającymi czas pracy 1200 h

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 10:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 8 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie podania czasu pracy po włożeniu nowych baterii.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 11:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 9 i I. 10 Załącznika 1.3: Prosimy o odstąpienie od wymogu ładowania w przypadku zasilania bateriami alkaicznymi AA.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 12:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 11 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie monochromatycznego wyświetlacza LCD
o wymiarach około 7x3,5 cm.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 13:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 12 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie wymiarów 149,9 x 91,4 x 40,6 mm

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pakiet nr 14:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 14 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie żywotności czujnika 60 miesięcy w temp. powietrza 25ºC i ciśnieniu 1 atmosfery

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 15:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 15 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie kabla spiralnego o dł. około 60 cm w stanie zwiniętym.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pakiet nr 16:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 16 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie regulacji alarmu: zakres górny HI 16-100%, zakres dolny LO 15-99%.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 17:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt I. 17, 18, 19 Załącznika 1.3: Prosimy o odstąpienie od wymogów określonych w pkt I. 17, 18, 19.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 18:**

Dotyczy Pakietu nr 3, pkt II. 7 Załącznika 1.3: Prosimy o dopuszczenie menu w języku angielskim.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 19:**

Dotyczy Pakietu nr 1: W związku dostawą holterowskiego rejestratora cyfrowego EKG prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 20:**

Dotyczy Pakietu nr 1: Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pakiet nr 21:**

Dotyczy Pakietu nr 1: W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację holterowskiego rejestratora cyfrowego EKG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający informuje iż popełnił omyłkę pisarską:

1. W tytule projektu, w ramach którego dokonywany jest zakup przedmiotu zamówienia (w SIWZ i zworze umowy). Prawidłowy tytuł projektu to: ***„Inwestycje w Uniwersyteckim Szpitalu Klinicznym w Białymstoku
w obszarach istotnych ze względów epidemiologicznych i zasobów pracy”***
2. W nazwie przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 4. Prawidłowy zapis to ***„myjnia dezynfektor”*** zamiast ***„myjka dezynfektor”.*** Zmianę należy uwzględnić w:
* Załącznik nr 1, Pakiet nr 4 – zmiana w tabeli nawy przedmiotu zamówienia
* Załącznik nr 1.4 – zmiana nazwy tytułu tabeli z listą parametrów