

DZ./2215/ 29/101 /2010

Warszawa, dnia 24.06.2010

**WYKONAWCY**

*Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak IHIT/P/29/2010 na dostawę : APARATURY MEDYCZNEJ (zadania 1-6)*

W związku z otrzymanymi pytaniami dotyczącymi zamówienia publicznego, Zamawiający przekazuje ich treść , oraz udziela nast. odpowiedzi:

**Dotyczy Zadania Nr 6****Pytanie 1**

**Dot. pkt. 3.** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z awaryjnym zasilaniem akumulatorowym starczającym na 180 minut?

***Odpowiedź:***

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie 2**

**Dot. pkt. 4.** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor o wadze 9kg? Wartość ta jest wagą jednostki bazowej monitora z podstawowym modulem (EKG, SPO2, NIBP, 2xIBP, 2xTemp) oraz dwóch baterii

***Odpowiedź:***

*Nie. Proponowana waga przekracza o 50% wagę wymaganą, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie 3**

**Dot. pkt. 10.** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor z możliwością zapisania maksymalnie sześciu konfiguracji (alarmy, rozkład krzywych): trzech dowolnie ustawionych przez użytkownika i trzech podstawowych dla różnych kategorii wiekowych: dorosły/dziecko/novorodek.

***Odpowiedź:***

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie 4**

**Dot. pkt. 23 i 24.** Czy Zamawiający dopuści pomiar respiracji w zakresie: 0-150bpm z dokładnością  $\pm 2$ bpm lub 2%, co z klinicznego punktu widzenia jest dokładnością całkowicie wystarczającą?

***Odpowiedź:***

*Tak. Zamawiający dopuszcza.*

### Pytanie 5

**Dot. pkt. 30.** Czy Zamawiający dopuści brak możliwości programowania dowolnych sekwencji automatycznych pomiaru NIBP?

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Dotyczy Zadania Nr 1**

### Pytanie 6

**Czy Zamawiający wymaga, aby w urządzeniu można było myć i dezynfekować dwa endoskopy jednocześnie?**

**Odpowiedź:**

*Tak.*

### Pytanie 7

**Pkt. 2 Czy Zamawiający wymaga, aby w oferowany urządzeniu można było stosować środki chemiczne różnych producentów (min. 3) przeznaczone do maszynowego mycia i dezynfekcji endoskopów elastycznych?**

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza*

### Pytanie 8

**Pkt. 5 Czy Zamawiający wymaga, aby wraz z urządzeniem dostarczyć stację uzdatniania wody kompatybilną z urządzeniem, w celu polepszenia parametrów użytkowych wody, która będzie podłączona do urządzenia, zakładając, iż Zamawiający chce podłączyć urządzenie do standardowej sieci wodociągowej?**

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

### Pytanie 9

**Pkt. 11 Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym czas dezynfekcji jest uzależniony od zaleceń producenta środków chemicznych, które są dostarczone wraz z urządzeniem lub dostarczone przez Zamawiającego?**

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

### Pytanie 10

**Pkt. 14 Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym „czas pełnego procesu: mycie wstępne, mycie, dezynfekcja, płukanie, suszenie” jest uzależniony od zaleceń producenta środków chemicznych oraz od parametrów technicznych urządzenia?**

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

### Pytanie 11

**Pkt. 20 Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie, które posiada inny system raportowania procesu mycia endoskopów niż ENDOSCAN?**

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Dotyczy wzoru umowy**

### Pytanie 12

Projekt umowy §5 ust.8.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w tym ustępie „(...) max. 72 godzin w dni robocze (...)?”

**Odpowiedź:**

*Tak. W związku z powyższym §5 ust.8. Projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie: „W przypadku awarii **Sprzedający** jest zobowiązany usunąć usterkę w terminie **max 72** godzin w dni powszednie od momentu zgłoszenia, a w przypadku konieczności sprowadzenia części spoza granic Polski – w terminie do **10 dni.**”*

### Pytanie 13

dot. SIWZ Część V pkt 3.2.

Czy w przypadku gdy zaoferowany wyrób medyczny jest klasy medycznej I lub IIa, zamawiający zrezygnuje z wymogu przedstawienia dokumentów wymienionych w tym punkcie?

Zgodnie z art. 54 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.04.2004 (Dz.U. 04.93.896) wyroby medyczne klasy I i IIa, których wytwórca ma siedzibę poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej nie są objęte obowiązkiem zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.

**Odpowiedź:**

*Tak. Zamawiający zmienia zapis SIWZ, Dział V pkt. 3.2. w następujący sposób:*

*W przypadku wyrobów, o których mowa w art.52 - 54 ustawy z dnia 20 kwietnia 2004 r. o wyrobach medycznych, oświadczenie o zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych w terminach, o których mowa w art. 52 ustawy o wyrobach medycznych. (Jeżeli dotyczy)*

### Pytanie 14

Dotyczy punktu 3 podpunkt 3.2. siwz: Czy Zamawiający odstąpi od niniejszego wymogu: „(...) a w przypadku wyrobów nie podlegających obowiązkowi zgłoszenia dokument potwierdzający wywiązanie się wytwórcy z obowiązku nałożonego w art. 105 ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2004, Nr 93, poz. 896 z późn. zm.) lub świadectwo rejestracyjne /w/w rejestrze”?

**Odpowiedź:**

*Odpowiedź jak w pytaniu nr 13.*

### Pytanie 15

Dotyczy projektu umowy zał. nr 3 §5 ust.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niniejszą modyfikację: „Sprzedający zobowiązany jest udzielić minimum 12 miesięcznej gwarancji dla nowo zainstalowanych w trakcie naprawy części, licząc od daty wymiany danej części”?

**Odpowiedź:**

*Nie. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie 16**

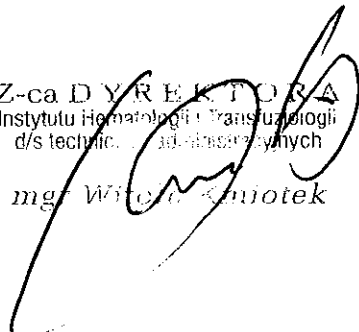
dot. zadania nr 1 (poz.14).

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania myjni, w której czas procesu (mycie wstępne, mycie, dezynfekcja, płukanie) bez suszenia będzie wynosił do 28 minut?

**Odpowiedź:**

*Tak. Zamawiający dopuszcza.*

Z-ca D Y R E K T O R A  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
d/s technicznych i diagnostycznych  
mgr Witold Kwiatkowski



*JAK*