

Warszawa, 2017-11-09

**Do uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia
publicznego**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę:

Pakiet nr 1: Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna z wyposażeniem - 1 szt.

Pakiet nr 2: Aparat do terapii nerkozastępczej i plazmaferezy - 1 szt.

**Pakiet nr 3: Zestaw do diagnostyki wideoendoskopowej nowotworów głowy i szyi - 1 kpl
nr sprawy PN – 177/17/JP/P-40**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązującej w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2017 r., poz. 1579), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.1., Ad. 4.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o polu widzenia równym 90⁰?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.1., Ad.5.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie z głębią ostrości 2 – 40 mm?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.1., Ad.11.: Czy Zamawiający dopuści zintegrowane źródło światła i procesor kompatybilne z oferowanym videoendoskopem?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.2., Ad.4.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o polu widzenia równym 85°?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają urządzenie o polu widzenia równym 85°.

Pytanie 5

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.2., Ad.5., Czy Zamawiający dopuści urządzenie z głębokością ostrości 5-50 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają urządzenie z głębokością ostrości 5-50 mm.

Pytanie 6

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.2., Ad.6.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o średnicy zewnętrznej wziernika równej 3,5 mm?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 3, dot. Załącznika 3.2., Ad.8.: Czy Zamawiający dopuści urządzenie o średnicy zewnętrznej końcówki endoskopu równej 3,1 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszczają urządzenie o średnicy zewnętrznej końcówki endoskopu równej 3,1 mm.

Pytanie 8

Pakiet nr 3, dot. załącznika 3.1 pkt. 14, załącznika 3.2 pkt. 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do dostawy (nie oferty) zakresu przeglądu technicznego z wyszczególnieniem wszystkich czynności?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrażają zgodę na załączenie do dostawy (nie oferty) zakresu przeglądu technicznego z wyszczególnieniem wszystkich czynności.

Pytanie 9

Pakiet nr 3, dot. załącznika 3.1 pkt. 19, załącznika 3.2 pkt. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 12 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Pakiet nr 3, dot. załącznika 3.1 pkt. 21, załącznika 3.2 pkt. 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie istniejącego zapisu na: „w przypadku przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w pkt. 19 (w załączniku 3.2 pkt 17) Wykonawca dostarczy na ten czas sprzęt zastępczy o takich samych lub lepszych parametrach”. Przedmiotem zamówienia jest wyspecjalizowany sprzęt medyczny podporządkowany wymogom szeregu aktów prawnych krajowych i unijnych (ustawa o wyrobach medycznych, MDD 93/42 EEC). Każdorazowa naprawa urządzenia, musi, ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 4491-11 KC), doprowadzić do przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności. Dostarczenie sprzętu zastępczego zagwarantuje użytkownikowi możliwość wykonywania badań do czasu powrotu sprzętu z naprawy. W związku z powyższym prosimy również o wykreślenie zapisu par. 7 ust. 1 pkt 3).

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Pakiet nr 3, dot. projektu umowy par. 4 ust. 10: Prosimy o zmianę zapisu zgodnie z zapisami w zestawieniach technicznych i wykreślenie zapisu „a w przypadku gdyby termin wypadał w dniu ustawowo wolnym od pracy, w terminie do godz. 12 w pierwszym dniu roboczym) – naprawa jest liczona w dniach roboczych zatem nigdy termin nie wypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy.

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Pakiet nr 3, dot. projektu umowy par. 4 ust. 19: Prosimy o doprecyzowanie zapisu: „W przypadku złożenia przez Zamawiającego 3 (trzech) uzasadnionych reklamacji w okresie Gwarancji dotyczących tego samego podzespołu, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu/modułu/elementu/części na nową a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/elementu/części, do wymiany danego sprzętu na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji aparatury.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie zapisu w projekcie umowy (zał. nr 7 do SIWZ) par. 4 ust. 19 w formie: „W przypadku złożenia przez Zamawiającego 3 (trzech) uzasadnionych reklamacji w okresie Gwarancji dotyczących tego samego podzespołu, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części na nową a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części, do wymiany danego sprzętu na nowy. Postanowienie powyższe dotyczy także elementów instalacji aparatury.”

Pytanie 13

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z postdylucją w zabiegu HDF?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści biorąc pod uwagę zachowanie uczciwej konkurencji prostszy system w obsłudze oraz kalibracji w postaci jednej wagi do płynów substytucji i dializatu, zapewniający doskonałą dokładność?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z trzema wagami: ultrafiltratu, antykoagulantu cytrynianowego, substytutu/dializatu?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający będzie wymagał aparatu z pamięcią zdarzeń do 1000 godzin?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z metodą podgrzewania krwi płynem substytucyjnym?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z funkcją wprowadzania danych pacjenta (imię, nazwisko)?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z pominięciem funkcji wprowadzania danych pacjenta (imię i nazwisko, waga, hematokryt)?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z bezpośrednią wizualną identyfikacją założonego filtra?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na aparat z kolorowym ekranem dotykowym o wielkości 10,5”?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat ze złączem RS232 oraz USB do komunikacji z urządzeniami zewnętrznymi, z pominięciem złącza Ethernet?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający będzie wymagał, aby akumulator zasilający pozwalał pracować na zasilaniu awaryjnym minimum 30 minut?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Pakiet nr 2, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do terapii nerkozastępczych wykonującego wszystkie oczekiwane rodzaje zabiegów, różniącego się od oczekiwanych wymogów następującymi parametrami: poz. 15 – brak automatycznej identyfikacji filtra – co umożliwia powtórne założenie zestawu w razie popełnienia błędu przez użytkownika (ograniczenie kosztów Zamawiającego).

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Pakiet nr 2, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do terapii nerkozastępczych wykonującego wszystkie oczekiwane rodzaje zabiegów, różniącego się od oczekiwanych wymogów następującymi parametrami: poz. 16 – brak automatycznej identyfikacji punktu pracy (dostępu naczyniowego) – parametr nieistotny ze względu na standardowe podłączanie drenów w trakcie zabiegu wyłącznie do cewnika dializacyjnego.

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

Pakiet nr 2, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do terapii nerkozastępczych wykonującego wszystkie oczekiwane rodzaje zabiegów, różniącego się od oczekiwanych wymogów następującymi parametrami: poz. 17 – półautomatyczna (sterowana z ekranu) regulacja poziomu w komorze odpowietrzającej.

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przepływ cytrynianów i wapnia był automatycznie sterowany w zależności od przepływu na pompie krwi?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat do zabiegów nerkozastępczych posiadał funkcję dializy wątrobowej i leczenia sepsy?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający będzie wymagał, aby aparat nerko zastępczy mógł zastąpić dwa aparaty, aparat do terapii nerkozastępczych i aparat do sztucznego wspomaganie wątroby?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Pakiet nr 2, Czy Zamawiający dopuści aparat z pominięciem wykonywania zabiegów ECCOR2, CRRT + ECCOR2 pozostałe zabiegi bez zmian?

Odpowiedź: Nie. Zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 4 zamiast opisanego parametru dopuści: Koagulacja monopolarna w trybie łagodnym, fulguracji oraz natryskowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Koagulacja monopolarna w trybie łagodnym, fulguracji oraz natryskowym.

Pytanie 32

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 6 zamiast opisanego parametru dopuści: Regulacja mocy w trybach monopolarnych oraz bipolarnym z krokiem co 1 W do 40 W, z krokiem 5 W od 40 W do 100 W, z krokiem 10 W od 100 W?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Regulacja mocy w trybach monopolarnych oraz bipolarnym z krokiem co 1 W do 40 W, z krokiem 5 W od 40 W do 100 W, z krokiem 10 W od 100 W.

Pytanie 33

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 8 zamiast opisanego parametru dopuści: Diatermia wyposażona w gniazdo wyjściowe monopolarne umożliwiające przyłączenie kabli w standardzie 3-pinowym i 1-pinowym UFP 8 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Diatermia wyposażona w gniazdo wyjściowe monopolarne umożliwiające przyłączenie kabli w standardzie 3-pinowym i 1-pinowym UFP 8 mm.

Pytanie 34

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 9 zamiast opisanego parametru dopuści: Diatermia wyposażona w gniazdo wyjściowe bipolarne umożliwiające przyłączenie kabli w standardzie 2-pinowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Diatermia wyposażona w gniazdo wyjściowe bipolarne umożliwiające przyłączenie kabli w standardzie 2-pinowym.

Pytanie 35

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 11 zamiast opisanego parametru dopuści: Możliwość ustawienia i zapamiętania ostatnich odrębnych nastaw dla cięcia i odrębnych dla koagulacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Możliwość ustawienia i zapamiętania ostatnich odrębnych nastaw dla cięcia i odrębnych dla koagulacji.

Pytanie 36

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 13 zamiast opisanego parametru dopuści: Układy kontroli:

- prawidłowego przylegania całej elektrody do skóry pacjenta,
- wzrostu oporności elektrody powrotnej pacjenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Układy kontroli:

- prawidłowego przylegania całej elektrody do skóry pacjenta,
- wzrostu oporności elektrody powrotnej pacjenta.

Pytanie 37

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 15 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Uchwyt elektrod monopolarnych śr. trzpienia 2,4 mm z kablem dł.min. 4m- 4szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Uchwyt elektrod monopolarnych śr. trzpienia 2,4 mm z kablem dł.min. 4m - 4szt.

Pytanie 38

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 16 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Elektroda monopolarna, igłowa, prosta, Ø końcówki aktywnej 0,51, dł. Kończówki aktywnej 25,4 mm, dł. elektrody 66 mm - 5 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Elektroda monopolarna, igłowa, prosta, Ø końcówki aktywnej 0,51, dł. Kończówki aktywnej 25,4 mm, dł. elektrody 66 mm - 5 szt.

Pytanie 39

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 17 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Pinceta bipolarna prosta, dł. 16.5 cm, końcówki 1mm, tępe, punktowe - 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Pinceta bipolarna prosta, dł. 16.5 cm, końcówki 1mm, tępe, punktowe - 1 szt.

Pytanie 40

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 18 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Pinceta bipolarna bagnetowa, dł. 16.5 cm, końcówki 1mm, tępe, zamknięcie punktowe - 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Pinceta bipolarna bagnetowa, dł. 16.5 cm, końcówki 1mm, tępe, zamknięcie punktowe - 1 szt.

Pytanie 41

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 19 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Pinceta bipolarna bagnetowa dł. 23 cm, końcówki 0,7 mm, zamknięcie punktowe – 1 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Pinceta bipolarna bagnetowa dł. 23 cm, końcówki 0,7 mm, zamknięcie punktowe – 1 szt.

Pytanie 42

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 20 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Elektroda powrotna dla pacjentów dorosłych z klejem elektroprowadzącym oraz dzielonym stykiem szerokości 4 cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pacjenta, powierzchnia min. 150 cm² (Op. 50 szt.) - 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Elektroda powrotna dla pacjentów dorosłych z klejem elektroprowadzącym oraz dzielonym stykiem szerokości 4 cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pacjenta, powierzchnia min. 150 cm² (Op. 50 szt.) - 6 opakowań.

Pytanie 43

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 22 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści rozwiązanie jednorazowe zwiększające bezpieczeństwo pacjenta: Elektroda powrotna dla pacjentów dorosłych z klejem elektroprowadzącym oraz dzielonym stykiem szerokości 4 cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pacjenta, powierzchnia min. 150 cm² (Op. 50 szt.)- 6 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Elektroda powrotna dla pacjentów dorosłych z klejem elektroprowadzącym oraz dzielonym stykiem szerokości 4 cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pacjenta, powierzchnia min. 150 cm² (Op. 50 szt.) - 6 opakowań.

Pytanie 44

Pakiet nr 1, Czy Zamawiający w Pakiecie 1, w parametrze nr 23 (wyposażenie) zamiast opisanego parametru dopuści: Kabel z klipsem do elektrod neutralnych, jednorazowych, dł. 4m - 2 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza parametr: Kabel z klipsem do elektrod neutralnych, jednorazowych, dł. 4m - 2 szt.

Udzielone dopuszczenia podane w powyższych odpowiedziach, nie stanowią warunku wymaganego przez Zamawiającego.

Zamawiający informuje, że przesuwa termin składania ofert oraz wniesienia wadium z dnia 13.11.2017 r. godz. 11:00 na dzień **15.11.2017 r. godz. 11:00.**

Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu 15.11.2017 r. o godz. 12:00 w siedzibie Zamawiającego w Warszawie, ul. Wawelska 15B, sala 008.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

*p.o. KIEROWNIKA DZIAŁU
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia*

Mariola Balikowska