

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa, ul. Bialska 104/118
tel. i faks: 34/ 367-36-74
e-mail: szp@data.pl

Częstochowa, dnia 10 sierpnia 2016 r.

Znak sprawy: DAZ.26.071.2016 r.
Ldz. 1998/2016 r.

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem zakup i dostawa sprzętu medycznego w ramach zadania pn. „Modernizacja Oddziału Obserwacyjno-Zakaźnego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie celem utworzenia dwóch boksów Meltzera dla potrzeb chorych wysoce zakaźnych w Częstochowie”.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ - 2

Zamawiający informuje, iż przed upływem połowy wyznaczonego terminu składania ofert wpłynęły do Zamawiającego pytania odnośnie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w przedmiocie postępowania. Zamawiający działając w oparciu o przepis art. 38 ust. 2 i 4 ustawy dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.) zwanej dalej ustawą PZP, przekazuje poniżej treść wyjaśnień i zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ.

Pytanie 1:

Część 9, Defibrylator - 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania nowoczesny Defibrylator z o wadze równej 7 kg wraz z akumulatorem i łyżkami twardymi dla dzieci i dorosłych?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 :

Część 9, Defibrylator - 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania nowoczesny defibrylator z najczęściej stosowanym wzmocnieniem sygnału EKG w zakresie 5; 10; 15; 20; 30 mm/mV?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Część 9, Defibrylator-2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania nowoczesny defibrylator z pomiarem oddechu metodą impedancyjną w zakresie od 0,3 do 120 oddechów/min. oraz z alarmem bezdechu w zakresie 10-60s.?

Odpowiedz: Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4:

Część 9, Defibrylator- 2 szt.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania nowoczesny defibrylator z zapamiętywaniem w pamięci defibrylatora fali ekg, i fali oddechu z ostatnich 6 godzin monitorowania oraz 250 zdarzeń defibrylatora z możliwością kopiowania tych danych na kartę SD i odtwarzania w komputerze użytkownika?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5:

Część Nr 4 – Autoklaw - 2 szt., Umowa, Załączniki:

1) Umowa Załącznik Nr 8 do SIWZ.

a) Paragraf 6 pkt. 5 – prosimy o zmianę zapisu w tym paragrafie oraz wszelkich miejscach SIWZ:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw niewynikających z winy Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy sprzęt w terminie do 20 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego z nową gwarancją.”

na :

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany podzespołu, części na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw niewynikających z winy Zamawiającego.

W takim wypadku Wykonawca, dostarczy **nowy podzespół, część** w terminie do 20 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego z nową gwarancją.”

Niemożliwym jest wymiana całego autoklawu na nowy- urządzenia produkowane są na konkretne zamówienie, w konkretnym wykonaniu. Ponadto konieczny jest następnie jego transport, instalacja jak również odbiór przez UDT (Urząd Dozoru Technicznego), którego termin nie zależy Wykonawcy.

Odpowiedz: Zamawiający anuluje dotychczasową treść § 6 pkt. 5 wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ), a w to miejsce wprowadza się zapis o treści:

„5. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany podzespołu, części na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw niewynikających z winy Zamawiającego.

W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy podzespół, część w terminie do 20 dni od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego z nową gwarancją”.

b) Paragraf 7 pkt.1:

Prosimy o zmianę zapisu w Umowie zgodnie z Załącznikiem Nr 5, Część Nr 4 pkt. 31 Autoklaw:

na:

„Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 3 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 10 dni roboczych”

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

oraz wykreślenie zapisu :

„Podstawienie aparatury zastępczej na czas naprawy w przypadku awarii trwającej powyżej 3 dni roboczych.”

Odpowiedz: Zamawiający anuluje dotychczasową treść § 7 pkt. 1 wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ), a w to miejsce wprowadza się zapis o treści:

„1. Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia-podjęta naprawa) max. 2 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 5 dni roboczych”.

c) Paragraf 8 pkt. 4:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany sprzętu wadliwego na sprzęt bez wad na swój koszt w ciągu 20 dni od otrzymania informacji o reklamacji od Zamawiającego, dotyczącej uszkodzenia sprzętu, wad jakościowych i w przypadku dostarczenia sprzętu nie zamówionego”

Prosimy o wykreślenie tego punktu.

Niemożliwym jest wymiana całego autoklawu na nowy- urządzenia produkowane są na konkretne zamówienie, w konkretnym wykonaniu. Ponadto konieczny jest następnie jego transport, instalacja jak również odbiór przez UDT (Urząd Dozoru Technicznego), którego termin nie zależy Wykonawcy.

Odpowiedz: Zamawiający anuluje dotychczasową treść § 8 wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ), poprzez wykreślenie ust. 4. W związku z powyższym § 8 wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ) otrzymuje brzmienie:

„1.Zamawiający ma prawo do złożenia reklamacji w przypadku ujawnienia przy odbiorze lub po przekazaniu do użytku gotowego do pracy sprzętu wraz z kompletem dokumentów, wad jakościowych dostarczonego sprzętu lub w przypadku stwierdzenia uszkodzenia sprzętu czy też w przypadku dostarczenia sprzętu nie zamówionego.

2.Zamawiający ma prawo do złożenia reklamacji w przypadku ujawnienia wad ukrytych sprzętu.

3.Reklamacja będzie składana telefonicznie, faksem lub emailem przez Kierownika Działu Aparatury Medycznej i Teletechniki Zamawiającego lub osobę upoważnioną i każdorazowo niezwłocznie potwierdzona na piśmie.

4.W przypadku dostarczenia sprzętu niezamówionego przez Zamawiającego zostanie on zwrócony Wykonawcy na jego koszt”.

d) Paragraf 11 pkt. 4:

„Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego umowy.”

Prosimy o wykreślenie tego punktu lub jego sprecyzowanie.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6:

Załącznik Nr 5 do SIWZ (Zestawienie parametrów technicznych) – Część Nr 4 - Autoklaw pkt. 30 oraz pkt. 38 tabeli.

Prosimy o ujednoczenie nazewnictwa w pkt. 30 „Zestawy przeglądowe” - zmienić na zestawy części zamiennych zgodnie z pkt. 38 tabeli.

Odpowiedz: Zamawiający anuluje dotychczasowy zapis w pkt. 30 i 38 (Załącznik Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4) i dokonuje modyfikacji opisu tych pozycji w następujący sposób:

30.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych i zestawu części zamiennych.	Tak	
38.	Nieodpłatne przeglądy okresowe dostarczonego sprzętu zgodnie z wymaganiami producenta wraz z zestawami części zamiennych oraz zestawów przeglądowych, które podlegają wymianie podczas przeglądu w okresie trwającej gwarancji.	Tak	

Pytanie 7:

Część Nr 4 Autoklaw – 2 szt.

Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu medycznego do wyposażenia specjalnych izolatek (tzw. boksów Meltzera) dla chorych z groźnymi chorobami epidemiologicznymi typu: Ebola, SARS, ptasia grypa itp.. Z tego powodu wyposażenie takich izolatek powinno spełniać bardzo wymagające kryteria bezpieczeństwa (odpowiednie dla laboratoriów typu BSL3) dla obsługi jaki i dla serwisu. W związku z czym mamy następujące pytania dotyczące zadania nr 4 - autoklawu przelotowego.

1) Autoklaw przelotowy (dwudrzwiowy) z definicji stanowi barierę pomiędzy strefami. Czy autoklaw ma mieć specjalne wykonanie typu „bioseal” – gwarantujące szczelność pomiędzy stroną załadowniczą i wyładowniczą?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Wykonanie typu „bioseal” gwarantuje szczelność w obrysie całego autoklawu (nie tylko komory sterylizacyjnej) pomiędzy strefami (np. pomiędzy strefą skażoną i nieskażoną) nawet jeżeli dojdzie do awarii systemu wentylacji. „Bioseal” jest to specjalny kołnierz spawany do obwodu komory sterylizacyjnej i szczelnie łączony z otworem montażowym.

- 2) Uszczelnienie drzwi. Czy Zamawiający wymaga być uszczelnienie drzwi było sterowane indywidualnie? W trakcie otwarcia drzwi po stronie wyładowczej – drzwi po stronie załadowniczej pozostają zamknięte i uszczelnione. Sygnał rozszczelnienia uszczelki drzwi nie może być jednoczesny dla obu drzwi.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) W autoklawie w trakcie procesu sterylizacyjnego powstaje kondensat (skropliny pary wodnej przy kontakcie z zimnym materiałem). Kondensat z reguły jest usuwany z komory do odpływu (kanalizacji) Czy Zamawiający wymaga by sterylizator był wyposażony w opcję sterylizacji kondensatu zanim zostanie on wypuszczony do kanalizacji?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W przypadku sterylizacji materiałów zakaźnych kondensat mający kontakt z materiałem zakaźnym na pewno będzie skażony.

- 4) Napowietrzanie komory. Pod koniec procesu sterylizacji (przed uwolnieniem materiału po stronie wyładowczej) następuje napowietrzenie komory. Czy powietrze napowietrzające komorę musi być przefiltrowane filtrem typu HEPA dodatkowo sterylizowanym w trakcie każdego procesu?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 5) Sterowanie autoklawu. Ze względów bezpieczeństwa autoklaw powinien być sterowany dwu torowo – zdublowanymi czujnikami temperatury i ciśnienia w komorze. Takie rozwiązanie gwarantuje, że awaria jednego czujnika (np. rozkalibrowanie) nie spowoduje błędnego wyniku procesu.

Odpowiedz: TAK, Zamawiający wymaga zdublowanych czujników temperatury i ciśnienia w komorze.

- 6) Czy komora autoklawu ma być wyposażona w dodatkowy czujnik temperatury (poza zdublowanymi czujnikami w komorze) tzw. Czujnik „referencyjny” do sterylizacji cieczy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 7) W przypadku awarii autoklawu w trakcie procesu sterylizacyjnego należy zapewnić maksymalne uproszczony dostęp do jego podzespołów mających dostęp (kontakt) ze skażoną parą i kondensatem. W tego typu przypadkach stosuje się kołnierzowe połączenia rurowe typu „klampowe” (niegwintowane) co upraszcza demontaż i czyszczenie. Czy Zamawiający wymaga zastosowania takiego rozwiązania?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 8) Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie drzwi otwieranych i zamykanych ręcznie z automatycznym systemem ryglowania i uszczelniania komory? W przypadku urządzeń pracujących w strefie „biohazard” rozwiązania prostsze są bardziej bezpieczniejsze ze względu na mniej skomplikowaną budowę.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 9) Prosimy o wykreślenie zapisu pkt. 36 (i części pkt. 34 dot. kodów serwisowych)-certyfikaty dla obsługi technicznej Zamawiającego. W przypadku urządzeń pracujących w strefie skażonej obsługę techniczną powinni wykonywać tylko bardzo dobrze przeszkoleni i doświadczeni pracownicy serwisu Dostawcy. W przypadku odmowy prosimy o określenie czy certyfikat ma być wystawiony przez autoryzowanego Dostawcę czy przez Producenta autoklawu.

a) Odpowiedz: Zamawiający anuluje dotychczasowy zapis w pkt. 34 (Załącznik Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4) i dokonuje modyfikacji opisu tej pozycji w następujący sposób:

34.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim.	Tak	
-----	--	-----	--

b) Odpowiedz: Zamawiający uchyla dotychczasowy zapis w pkt. 36 (Załącznik Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4).

- 10) Prosimy o wykreślenie pkt. 26 i 27. Montaż dodatkowych elementów (kompresor powietrza i systemu uzdatniania wody (RO) komplikuje dostęp do innych podzespołów autoklawu. W przypadku autoklawu pracującego w strefie „biohazard” i wyposażonego w dodatkowe opcje bezpieczeństwa wskazany jest możliwie jak najłatwiejszy dostęp serwisowy do każdego elementu. Elementy minimalizowane ze względu na konieczność umieszczenie w obrysie autoklawu z reguły nie dorównują właściwościami i wytrzymałością w stosunku do standardowych wykonań.

Zewnętrzny kompresor powietrza i odwrócona osmoza (RO) mogą być umieszczone w szafce podblatowej lub w zabudowie nad sterylizatorem.

Odpowiedz: Zamawiający dopuści zewnętrzny kompresor powietrza i odwrócona osmoza (RO) umieszczone w szafce podblatowej lub w zabudowie nad sterylizatorem.

- 11) Czy Zamawiający dopuści maksymalną moc autoklawu – 8,5kW?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.
- 12) Prosimy o przedłużenie terminu realizacji do 10-12 tygodni od dnia podpisania umowy ze względu na konieczność zabudowy urządzeń, uszczelnień.
Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
- 13) Czy Zamawiający przewiduje odbycie wizji lokalnej?
**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza przeprowadzenie wizji lokalnej przez Wykonawcę po uprzednim ustaleniu terminu i godziny przez Kierownika Aparatury Medycznej i Teletechniki lub osoby wskazanej przez Kierownika - tel. 34 367-31-20.
Nie przeprowadzenie wizji lokalnej przez Wykonawcę nie spowoduje odrzucenia oferty.**

Pytanie 8:

Część Nr 9 – Defibrylator

Czy Zamawiający dopuści defibrylator z pamięcią pozwalającą na zapis 100 nagrań EKG / 250 zdarzeń ?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9:

Część Nr 9 – Defibrylator

Czy Zamawiający dopuści defibrylator bez możliwości wykonania defibrylacji testowej przy użyciu łyżek twardych?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10:

Część Nr 9 – Defibrylator – 2 szt.

Czy zamawiający dopuści na zasadach równoważności defibrylator LIFEPAK 20e, który posiada defibrylację ręczną, AED oraz kardiowersję, Zakres wyboru energii w J 150J-360J w trybie AED, dwufazowa fala defibrylacji w zakresie 2 – 360 J, 25

poziomów energii (2,3,4,5,6,7,8,9,10,15,20,30,50,70,100,125,150,175,200,225,250,275,300,325,360), czas ładowania do energii 200J poniżej 5 sekund, łyżki twarde dla dorosłych oraz pediatryczne, możliwość używania łyżek do defibrylacji wewnętrznej, kolorowy wyświetlacz LCD o przekątnej 5,7 cala i rozdzielczości 320 x 240 pikseli, z możliwością wyświetlania 2 krzywych dynamicznych na ekranie monitora, zasilanie z sieci 230 V AC oraz wewnętrznego akumulatora, z możliwością wykonania 140 defibrylacji z energią 360 J przy w pełni naładowanym akumulatorze, o wadze 6,6 kg wraz z akumulatorem, łyżkami twardymi i kablami do terapii, z wbudowana drukarka termiczna, z szybkością wydruku 25 mm/s z dokładnością +-5%, z papierem o wymiarach 50 mm, z możliwością archiwizowania i drukowania wszystkich rejestrowanych danych, z sygnalizacją wszystkich monitorowanych parametrów, z regulacją granicznych wartości alarmów?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11:

Część Nr 9 – Defibrylator – 2 szt.

Czy Zamawiający wymaga aby Defibrylator posiadał Metronom reanimacyjny z możliwością ustawień rytmu częstości uciśnień dla pacjentów zaintubowanych i nie zaintubowanych, oraz dla dorosłych i dzieci, wykrywający ruch pacjenta?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12:

Część Nr 9 – Defibrylator – 2 szt.

Czy zamawiający wymaga aby Defibrylator posiadał codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności manualnego włączania urządzenia w trybie pracy akumulatorowej oraz z zasilania zewnętrznego 230V?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Część Nr 2:

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) ze szczytami bez blokady na czas transportu? Proponowane rozwiązanie jest bezpieczne i nie wymaga dodatkowych zabezpieczeń, blokad.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) wyposażone w pilota przewodowego bez latarki?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) wyposażone w pilota przewodowego bez podświetlanych przycisków?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z regulacją wysokości leża w zakresie 380-810 mm, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z regulacją kąta odchylenia oparcia uda w zakresie 0-45°, co jest parametrem lepszym od oczekiwanego?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18:

Część Nr 2:

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) tylko z autoregresją w części lędźwiowej w zakresie min 9 cm? Funkcja autoregresji nie ma nic wspólnego z odleżynami. Przy odleżynach wyższego stopnia w okolicach kości ogonowej nie powinno stosować się pozycji łamanych wysokich leża. Pacjenci z odleżynami powinni leżeć na leżu prostym i właściwym materacu przeciwoodleżynowym zmiennociśnieniowym. Autoregresja służy tylko i wyłącznie do bezpiecznego załamywania się i nie zakleszczania materaca piankowego podkładowego oraz większego komfortu siedzenia. Dzięki autoregresji przedłużamy czas użytkowania materaca, który nie posiada ryflowań (nacięć) we właściwych miejscach załamań leża.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) szpitalne sterowane elektrycznie z wyposażeniem, którego opcje odłączane są natychmiast ze względu na zastosowanie funkcji sterowania przyciskiem ze świadomym użyciem. Nie ma potrzeby stosowania funkcji STOP oraz odłączenia po 180 sekundach nieużytkowania regulacji.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) bez funkcji Ergoframe, która jest parametrem zbędnym realizującym funkcje przeznaczone dla autoregresji?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) szpitalne sterowane elektrycznie z wyposażeniem w regulację elektryczną pozycji Trendelenburga 16° – sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg. Taki parametr jest lepszym od wymaganego ze względu na większy zakres.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z wyposażeniem w regulację elektryczną pozycji anty-Trendelenburga 6° – sterowanie z panelu sterowniczego montowanego na szczycie łóżka od strony nóg. Taki parametr jest lepszym od wymaganego ze względu na większy zakres.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23:

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z wyposażeniem, którego opcje odłączane są natychmiast ze względu na zastosowanie funkcji sterowania przyciskiem ze świadomym użyciem.

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z przyciskiem dostępności funkcji tylko na panelu centralnym? Funkcje na pilocie przewodowym mogą zostać zablokowane za pośrednictwem panelu centralnego.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 25**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) bez systemu elektrycznej ochrony przed uszkodzeniami w przypadku przeciążenia?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 26:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści łóżko pacjenta (2 szt.) z barierkami bocznymi o wysokości 39 cm ponad poziom leża?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 27**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o konstrukcji wykonanej z ocynkowanej blachy, z metalowymi drzwiczkami oraz czołami szuflady, pokrytymi lakierem proszkowym?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 28**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową o szerokości 400 mm, głębokości 430 mm, wysokości 810 mm?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 29:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty hpl?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 30:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z blatami wykonanymi z płyty meblowej?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 31:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową wyposażoną w uchwyty na ręczniki umieszczone na tylnej ścianie szafki?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 18:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z uchwytami do otwierania nieznacznie wystającymi poza obrys szafki?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 32:**

Część Nr 2

Czy Zamawiający dopuści szafkę przyłóżkową z uchwytami bez powłoki antybakteryjnej?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**Pytanie 33**

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ – zestawienie parametrów technicznych – Część Nr 5:

- 1) Dot. pkt. 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane myjnie były wyposażone w automatycznie otwierane drzwi komory? Rozwiązanie takie znacznie podnosi komfort i ergonomię pracy personelu, a ponadto minimalizuje ryzyko rozlania nieczystości w trakcie załadunku urządzenia, a co za tym idzie powstania zakażeń krzyżowych.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Dot. pkt. 8 - Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie wyposażoną w 2 niezależne czujniki, które nie są umieszczone na dole komory? Jest to rozwiązanie zgodne z wymogami normy PN-EN ISO 15883-3, która mówi że czujniki powinny być umieszczone w miejscach o najniższej temperaturze. Miejsce to określa producent urządzenia w zależności od kształtu komory. Wymagania umiejscowienia czujników na dole komory wskazuje na rozwiązanie oferowane przez jednego z producentów – firmy MEIKO.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Dot. pkt. 13 - Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie wyposażone w pompę obiegową o wydajności 250l/min i mocy 730W? Dzięki wyższej wydajności urządzenie zapewnia znacznie dokładniejsze mycie naczyń. Wymaganie pompy o tak niskiej wydajności naraża Zamawiającego na ryzyko, iż silnie zabrudzone przedmioty nie będą domywane i konieczne będzie powtarzanie cyklu mycia i dezynfekcji, co naraża Zamawiającego na stratę czasu i pieniędzy.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Dot. pkt. 13 - Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie wyposażone w komorę o pojemności 62l, co niewiele odbiega od zapisów SIWZ? Pojemność komory nie ma wpływu na funkcjonalność urządzenia, czego najlepszym dowodem jest fakt, iż oferowana przez nas myjnia pozwala na jednoczesne mycie 1 basenu wraz z pokrywką oraz 2 kaczek, a nie tylko 1 basenu i 1 kaczkę. Tak dokładny opis jednoznacznie wskazuje na produkt jednego z producentów, co stanowi ograniczanie konkurencji i naraża Zamawiającego na niepotrzebnie zwiększone koszty.

Odpowiedz: Tak Zamawiający dopuszcza.

- 5) Dot. pkt. 14 - Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie dotyczące pkt. 23 SIWZ Zamawiający dopuści do oceny myjnie nie wyposażoną w system odprowadzający parę do kanalizacji? W przypadku suszenia konwekcyjnego taki system jest zbędny i generuje niepotrzebne koszty.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 6) Dot. pkt. 19 - Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie o wymiarach: Szerokość 545 mm, Głębokość 475 mm co bardzo nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ? Oferowana przez nas myjnia pozwala na mycie w czasie jednego cyklu 1 basenu wraz z pokrywką oraz 2 kaczek, co przekłada się na bardziej ekonomiczną eksploatację.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 7) Dot. pkt. 21 - Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie, w której maksymalny poziom wytwarzanego hałasu jest na poziomie 51dB, co nieznacznie (1dB) odbiega od zapisów SIWZ? Myjnie do kaczek i basenów montowane są w osobnych pomieszczeniach więc tak niewielka różnica w natężeniu hałasu nie będzie miała wpływu ani na pacjentów ani na personel Zamawiającego.

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 8) Dot. pkt. 23 - Ponieważ norma PN-EN 15883-1 dopuszcza dwa typy suszenia – konwekcyjne (termiczne) oraz nawiewowe (mechaniczne) i są one traktowane równoważnie, prosimy o dopuszczenie do oceny urządzeń wyposażonych w konwekcyjny system suszenia mytych naczyń. Rozwiązanie takie pod względem funkcjonalnym jest równoważne suszeniu nawiewowemu, a jednocześnie tańsze zarówno w zakupie, jak i późniejszej eksploatacji (nie wymaga stosowania drogich elementów takich jak filtry HEPA).

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 9) Dot. pkt. 24 - Czy Zamawiający dopuści do oceny myjnie o mocy 3,05 przy zasilaniu 1-fazowym i 5,05kW przy zasilaniu 3-fazowym, co nieznacznie odbiega od zapisów SIWZ? Dzięki wyższej mocy urządzenie pozwala na skrócenie czasu trwania cyklu mycia i dezynfekcji, nie ma zaś wpływu na zużycie energii elektrycznej przez urządzenie.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 10) Dot. pkt. 26 -Czy Zamawiający dopuści do oceny urządzenie wyposażone w zbiornik o pojemności 12l? Pojemność zbiornika nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność urządzenia i stanowi indywidualne rozwiązanie każdego z producentów.

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- 11) Dot. pkt. 27 -Ponieważ w pkt. 36 SIWZ Zamawiający wymaga dostarczenia środka myjącego oraz środka odkamieniającego, prosimy o doprecyzowanie, czy zaofiarowane myjnie mają być wyposażone w 1 czy 2 pompy dozujące środki chemiczne?

Ponieważ w większości polskich szpitali jest albo twarda albo bardzo twarda woda większość producentów zaleca stosowanie 2 pomp dozujących – do środka myjącego (zasadowy) i do środka odkamieniającego (kwasowy). Gwarantuje to lepsze rezultaty mycia i pozwala na wydłużenie cyklu życia maszyny.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy projektu umowy:

- 1) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany w § 3 ust. 2 i 3 poprzez dodanie po słowie „2 dni” słowa „robocze” ?

Odpowiedz: Tak, w związku z powyższym Zamawiający modyfikuje treść w § 3 ust. 2 i 3, wzoru umowy (Załącznik Nr 8 do SIWZ) poprzez dopisanie po słowie „2 dni” słowo „robocze”.

- 2) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 5 poprzez nadanie mu brzmienia: „Wykonawca zobowiązuje się do wymiany elementu, podzespołu urządzenia na nowy w przypadku dokonania w okresie gwarancji 3 napraw jego usterek nie wynikających z winy Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawca, dostarczy nowy element w terminie do 10 dni roboczych od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego z nową gwarancją obejmującą dany element. W przypadku niemożności naprawy sprzętu Wykonawca dostarczy nowy sprzęt w terminie do 20 dni roboczych od dnia stwierdzenia ww. awarii przez Zamawiającego z nową gwarancją.”

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 11 ust. 1 p. 1 – 3 poprzez nadanie mu brzmienia:
- a) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto sprzętu dostarczonego ze zwłoką , za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy,
 - b) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego przeszkolenia personelu Zamawiającego, w wysokości 0,3% wartości zamówienia brutto określonej w § 2 ust. 3 umowy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 umowy.
 - c) w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia czasu naprawy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto uszkodzonego sprzętu, za każdy dzień zwłoki ?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podczytuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35:

Dotyczy Części Nr 6 – Zestawienie parametrów technicznych

13. Czy Zamawiający dopuści ssak z poziomem głośności poniżej 60 db ?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 11 ust. 1:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczania kar umownych w przypadku i wysokościach określonych umową:

- 1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

Odpowiedz: Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku nieterminowego przeszkolenia personelu Zamawiającego, w wysokości 0,5% wartości zamówienia brutto określonej w § 2 ust. 3 umowy za każdy dzień opóźnienia ponad terminy określone w § 3 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowych przeszkoleń.

Odpowiedz: Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 3) w przypadku przekroczenia deklarowanego czasu przystąpienia do naprawy sprzętu lub osprzętu lub przekroczenia czasu naprawy określonego w § 7 ust. 1 umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia określonej w § 2 ust. 3 umowy, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części sprzętu.

Odpowiedz: Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- 4) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części, określonej w § 2 ust. 3, umowy w przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od niniejszej umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 12 ust. 1 umowy.

Odpowiedz: Nie Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W załączeniu do niniejszego pisma:

- Zmieniony Załącznik Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4 – AUTOKLAW – 2 sztuki.

-

Załącznik Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4 – AUTOKLAW – 2 szt. został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitalparkitka.com.pl

Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na zmienionym Załączniku Nr 5 do SIWZ, Część Nr 4 – AUTOKLAW – 2 szt.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, działając zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r., poz. 2164). zmienia termin składania ofert.

Dotychczasowy termin składania ofert - 16 sierpnia 2016 r. godz. 10:00

Dotychczasowy termin składania ofert - 16 sierpnia 2016 r. godz. 10:15

Nowy termin składania ofert - 17 sierpnia 2016 r. godz. 10:00

Nowy termin otwarcia ofert - 17 sierpnia 2016 r. godz. 10:15

Informujemy, że dotychczas nie przekazano SIWZ zgodnie z art. 42 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

***Z upoważnienia Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. NMP***

lek. med. Jarosław Drobnikowski

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH
Część Nr 4

Przedmiot zamówienia: **Autoklaw**
Ilość: **2 sztuki**

Producent:

Nazwa-model/typ:

Kraj pochodzenia:

Rok produkcji:

WYMAGANIA TECHNICZNE

Lp.	PARAMETR	Wymagany parametr (spełnienie wymagań) TAK/NIE	Parametry – potwierdzenie spełnienia wymagań
	Producent	Podać	
	Kraj pochodzenia	Podać	
	Rok produkcji fabrycznie nowe	Tak	
1.	Urządzenie fabrycznie nowe – rok produkcji 2015 lub 2016	Tak	
2.	Pozioma przelotowa komora sterylizacyjna	Tak	
3.	Drzwi otwierane w płaszczyźnie pionowej lub poziomej, oraz zamykane automatycznie.	Tak	
4.	Pojemność sterylizatora minimum 40litrów	Tak, podać	
5.	Maksymalne wymiary: +/-20% - szerokość: 60 cm - głębokość: 90 cm - wysokość: 170 cm.	Tak,	
6.	Waga całkowita urządzenia wraz z komorą wypełnioną wodą (próba wodna) nie większa niż 650 kg	Tak	
7.	Ergonomiczna wysokość załadunku w zakresie: max. 95 cm	Tak	
8.	Wbudowana wytwornica pary.	Tak	
9.	Zasilanie z sieci elektroenergetycznej 3 x 400 VAC 50 Hz.	Tak	
10.	Maksymalna moc zasilania – 10 Kw	Tak, podać	
11.	Programy sterylizacji parowej (134°C i 121°C) w tym program szybki.	Tak, podać	
12.	Program sterylizacji szybkiej - max. czas 20 minut	Tak	
13.	Programy testowe (Bowie Dick i Test Szczelności).	Tak	
14.	Prezentacja w czasie rzeczywistym parametrów aktualnego procesu na ekranie sterownika, w tym: - nazwy aktualnego procesu oraz fazy, - aktualnych parametrów ciśnienia i temperatury - czasu do końca procesu	Tak	
15.	Komunikaty na ekranie sterownika oraz napisy/opisy umieszczone na urządzeniu w języku polskim.	Tak	
16.	Alarmy i komunikaty ostrzegawcze wyszczególnione na ekranie sterownika oraz na wydruku z wbudowanej drukarki prezentowane w języku polskim.	Tak	
17.	Pomiar ciśnienia w komorze niezależny od ciśnienia atmosferycznego.	Tak	
18.	Manometr ciśnienia w komorze sterylizatora	Tak	

19.	Zabezpieczenie programowalnych danych przed skasowaniem w przypadku zaniku napięcia zasilającego.	Tak	
20.	Wydruk parametrów procesu – wbudowana drukarka.	Tak	
21.	Komora, orurowanie i panele wykonane ze stali kwasoodpornej.	Tak	
22.	Komora wykonana w sposób umożliwiający łatwe przeprowadzenie czynności konserwacji i utrzymania czystości: - kanał uszczelki wykonany w sposób nie przewężający światła komory	Tak	
23.	Zgodność z dyrektywą 97/23/EC dotyczącą urządzeń ciśnieniowych dla elementów ciśnieniowych oferowanego urządzenia, potwierdzona certyfikatem CE	Tak	
24.	Posiadanie przez urządzenie deklaracji CE potwierdzone przez jednostkę notyfikowaną w krajach UE wymienioną w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej	Tak	
WYPOSAŻENIE			
25.	Kosz sterylizacyjny o wielkości 1 jednostki wsadu. Wykonane ze stali kwasoodpornej minimum 1 szt.	Tak	
26.	Wbudowany system uzdatniania wody metodą odwróconej osmozy (RO), umieszczonej w szafie podblatowej lub w zabudowie nad sterylizatorem.	Tak	
27.	Wbudowana sprężarka powietrza – umieszczonej w szafie podblatowej lub w zabudowie nad sterylizatorem.	Tak	
Pozostałe wymagania			
28.	Podać inne funkcje i akcesoria oferowane w cenie,	Tak	
29.	Aparatura fabrycznie nowa, rok produkcji 2016	Tak	
30.	Gwarancja min. 24 miesiące obejmująca cały system z wykonaniem co najmniej dwóch przeglądów okresowych (jeden na rok lub częściej wg zaleceń producenta) w czasie jej trwania z wykorzystaniem tzw. zestawów przeglądowych i zestawu części zamiennych.	Tak	
31.	Czas reakcji na zgłoszoną awarię (przyjęcie zgłoszenia – podjęta naprawa) max. 3 dni robocze w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w terminie max. 10 dni roboczych.	Tak	
32.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	Tak	
33.	Zakupu części zamiennych bez konieczności zakupu usługi ich wymiany przez okres co najmniej 10 lat,	Tak	
34.	Instrukcja obsługi i serwisowa w języku polskim.	Tak	
35.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi. Szkolenie personelu technicznego	Tak	
36.	Założenie paszportów technicznych dla dostarczonych urządzeń	Tak	
37.	Nieodpłatne przeglądy okresowe dostarczonego sprzętu zgodnie z wymaganiami producenta wraz z zestawami części zamiennych oraz zestawów przeglądowych, które podlegają wymianie podczas przeglądu w okresie trwającej gwarancji	Tak	

Wszystkie parametry muszą być potwierdzone w dołączonych do oferty katalogach, folderach, instrukcjach w języku polskim z zakreśleniem danego parametru oraz wskazaniem nr strony oferty w tabeli parametrów.

....., dnia 2016 r.

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy*