



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY  
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak  
AEZ/362/AG/2016/AG

Data  
26.09.2016 r.

Wykonawcy biorący udział  
w postępowaniu AEZ/S-135/2016

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164 tj.), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. **Dostawa sprzętu laboratoryjnego dla potrzeb Szpitala Pediatricznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, w podziale na pakiety, znak sprawy AEZ/S-135/2016**, udziela odpowiedzi na nw. pytania:

**Pakiet 2**

**Pytanie 1**

Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było urządzeniem medycznym klasy I (pkt. 2 tabeli formularza wymaganych warunków technicznych) oraz posiadało deklaracje zgodności CE (pkt. 12 tabeli formularza wymaganych warunków technicznych).

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679 ze zm.) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Zgrzewarki do drenów oferowane przez naszą firmę z pakietu nr 2 producent nie zakwalifikował jako wyrób medyczny. W związku z tym, dla tego typu wyrobu nie wystawia się deklaracji zgodności CE. Oferowane przez naszą firmę urządzenie posiada jednak **Deklaracje zgodności WE** uwzględniające Dyrektywę niskonapięciową 73/23/EWG i Dyrektywę elektromagnetyczną EMC 89/336/EWG. Zastosowano również normy zharmonizowane EN 60601-1 Medyczne urządzenia elektryczne – wymagania bezpieczeństwa.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zgrzewarki, która nie jest wyrobem medycznym klasy I w myśl ustawy o wyrobach medycznych i która nie posiada deklaracji zgodności CE

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie zgrzewarki, która nie jest wyrobem medycznym klasy I w myśl ustawy o wyrobach medycznych i która nie posiada deklaracji zgodności CE.

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz.2 i 12. Załącznika Nr 2.2 do SIWZ, nadając im brzmienie:

2	Zgrzewarka ręczna	dopuszczalne jest zaoferowanie urządzenia medycznego klasy I	TAK/NIE
12	Deklaracja zgodności CE lub deklaracja zgodności WE	wymagane przy dostawie	TAK/NIE

**Pakiet 3**

**Pytanie 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu z transiluminatorem wysuwającym z urządzenia do załadowania żelu, po wcześniejszym otwarciu drzwi komory ciemniowej? Parametr ten w żaden sposób nie wpływa na funkcjonalność oraz jakość zdjęć żeli. Pozostawienie tego wymogu w formie opisanej przez Zamawiającego wskazuje na urządzenie jednego wykonawcy. W myśl art. 7 ust. 1 ustawy pzp, jest to złamanie zasady uczciwej konkurencji poprzez ograniczenie możliwości złożenia oferty przez wykonawców posiadających w swojej ofercie urządzenia o zbliżonych parametrach. Zamawiający, zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy pzp, ma obowiązek przygotowania i prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji.

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Wymóg automatycznego otwarcia drzwi komory ciemniowej ma na celu uniknięcie kontaminacji uchwytu tych drzwi substancjami takimi jak rakotwórczy bromek ctydyny oraz ochronę żeli barwionych fluorescencyjnie przed światłem.

### Pytanie 2

Czy zamawiający dopuści urządzenie, którego wymiary wynoszą 45 cm gł. X 57 cm szer. x 84 cm wys. ? Urządzenie o takich wymiarach mieści się na każdym blacie roboczym w laboratorium. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody prosimy o uzasadnienie.

#### Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Maksymalne wymiary urządzenia są podyktowane miejscem w którym urządzenie będzie użytkowane.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego sterowanie parametrami ostrości, przesłony oraz zoomu jest wykonywane z poziomu oprogramowania? Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody prosimy o uzasadnienie. Pragniemy nadmienić, że aby uzyskać obraz o jak najlepszej jakości zdjęcie musi być wyświetlone na ekranie komputera i w zależności od jego jakości dobranie odpowiednich parametrów. Najwygodniej można to zrobić z poziomu oprogramowania komputera. Wymagania odnośnie sterowania z poziomu komory ciemniowej uważamy za bezzasadne i wskazujące na urządzenie jednego wykonawcy.

#### Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 23 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając jej brzmienie:

23	Sterowanie ustawieniami dla parametrów ostrości, ustawienia przesłony oraz parametru zoom	dostępne z panelu sterującego zintegrowanego z ciemnią lub z poziomu oprogramowania wymagany	TAK/NIE
----	---	--	---------

### **Pakiet 4**

### Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści termocykler wyposażony w blok skonstruowany tak, że nie jest wymagana ramka ułatwiająca pracę z próbkami o płaskich i wypukłych wieczkach, z możliwością programowej modyfikacji podniesienia lub obniżenia temperatury kroku w powtarzających się cyklach w zakresie zmian od 0,1-9,9C, z liczbą programów do zapisania w wewnętrznej pamięci urządzenia co najmniej 250 typowych programów ale z możliwością zapisania nielimitowanej liczby programów na przenośnym urządzeniu USB?

#### Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia bez ramki ułatwiającej pracę z próbkami o płaskich i wypukłych wieczkach? Oferowane urządzenie pozwala na pracę z tego rodzaju próbkami nie wymagając wyżej wymienionego rozwiązania.

#### Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia z zakresem programowania temperatury 3-99C?

#### Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 6 Załącznika nr 2.4 do SIWZ nadając jej brzmienie:

6	Zakres programowania temperatury	min. 4-100 99°C	Należy podać
---	----------------------------------	-----------------	--------------

### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia z zakresem programowania gradientu 30-99C?

#### Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 6 Załącznika nr 2.4 do SIWZ nadając jej brzmienie:

12	Zakres temperatury, w której można programować gradient	co najmniej od 30°C do 100 99°C	Należy podać
----	---	---------------------------------	--------------

### Pytanie 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia z wyświetlaczem ¼ VGA 320x240 pixeli (czarno-biały). Wyświetlacz zapewnia znakomity kontrast i przejrzystość programowania reakcji.

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian z uwagi na potrzebę zapewnienia optymalnej funkcjonalności.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia z możliwością przechowania 300 programów użytkownika?

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian z uwagi na potrzeby Zamawiającego.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzenia o wadze 15kg?

**Odpowiedź**

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 23 Załącznika nr 2.4 do SIWZ nadając jej brzmienie:

23	Waga urządzenia	maks. 10 15 kg	<i>Należy podać</i>
----	-----------------	----------------	---------------------

**Pakiet 8****Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do magnetycznej izolacji plazmocytołów nie posiadający deklaracji zgodności CE?

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści statyw metalowy, który nie jest powleczony tworzywem sztucznym?

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Jest to parametr punktowany, powyższe nie ogranicza Wykonawcy możliwości złożenia oferty.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający dopuści (dla pakietu 8) złożenie instrukcji obsługi / karty charakterystyki produktu/ specyfikacji produktu w języku angielskim? Producent oferuje wyłącznie materiały anglojęzyczne.

**Odpowiedź**

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian

**Załączniki z naniesionymi zmianami, Zamawiający zamieścił na stronie [www.wum.edu.pl](http://www.wum.edu.pl)**

Z poważaniem,

Przewodniczący Komisji przetargowej  
Marta Kuczabska

