



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak
AEZ/362/357./2015/MJ

Data
19.02.2015 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
Nr AEZ/S-/003/2015

Wyjaśnienie treści SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013r. poz. 907 ze zm.) zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn.: „Dostawa urządzeń medycznych w podziale na pakiety: Pakiet nr 1 – Dostawa rejestratorów wraz z oprogramowaniem do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego; Pakiet nr 2 – Dostawa Rhino-Laryngo-Fiberoskopu; Pakiet nr 3 – Dostawa aparatu do sekwencyjnego masażu uciskowego; Pakiet nr 4 – Dostawa głowicy do posiadanego aparatu USG TOSHIBA APLIO XG.; znak sprawy: AEZ/S-003/2015, informuje, że w dniu 06.02.2015r. i 09.02.2015r w trybie art. 38 ust. 1 ustawy, wpłynęły pytania, na które Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytania z dnia 06.02.2015r.

Pytania dotyczą pakietu nr 1:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego bez wbudowanego wyświetlacza LCD z możliwością prezentacji wykonanego ciśnienia i ikony dzień/noc, za to z interfejsem Bluetooth dzięki któremu istnieje możliwość podglądu próbnych pomiarów ciśnienia krwi na ekranie komputera? Brak wyświetlacza może stanowić również dodatkowy atut rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego ponieważ pacjent nie będzie miał możliwości podglądu mierzonego ciśnienia co często staje się przyczyną zniekształceń w wynikach badania a niekiedy powoduje nawet konieczność powtórzenia całego badania.

Odpowiedź nr 1

Nie, w projektowanym badaniu naukowym istnieje wymóg możliwości kontroli pomiarów w trakcie trwania rejestracji.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego, w którym prezentacja wartości napięcia źródła zasilania odbywa się poprzez zmianę koloru diody umieszczonej w obudowie rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego: zmiana z koloru zielonego oznaczającego, iż bateria jest w pełni naładowana, poprzez kolor pomarańczowy oznaczający średni poziom naładowania, aż po kolor czerwony oznaczający, iż stan naładowania baterii jest bliski rozładowaniu?

Odpowiedź nr 2

Zamawiający nie precyzował sposobu prezentacji stanu źródła zasilania wymaga jedynie aby była ona możliwa.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy, niemieckiej firmy, rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego znacznie przewyższający wymagane parametry w tym posiadający 50 badań PWA natomiast bez możliwości:

- 1.- eksportu wykonanego badania do ASCII, posiada możliwość eksportu danych w: Excel, XML, GDT, PDF
- 2.- z minimalnym zakresem pomiarów ciśnienia 30÷290mmHg (wymagany 25-260mmHg). Biorąc pod uwagę błąd pomiarów +/- 3 mmHg różnica zakresów wynosi zaledwie 2 mmHg

Odpowiedź nr 3

1. Nie, istnieje konieczność eksportu danych w trybie ASCII
2. Zamawiający zmienia zapisy pkt 6 załącznika nr 2.1 do SIWZ

1.	Minimalny zakres pomiarów ciśnienia:	min. 30÷260mmHg	***** Należy podać
----	--------------------------------------	-----------------	-----------------------

Pytanie nr 4

Pakiet nr 3 Aparat do sekwencyjnego masażu uciskowego -1 sztuka

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o następujących parametrach:

1.	Aparat wyposażony w mankiety 12 komorowe z komorami zachodzącymi na siebie
2.	Każda komora posiada własny zawór
3.	Możliwa praca na jednym lub dwu mankietach 12 komorowych jednocześnie
4.	Ustawianie czasu utrzymania ciśnienia w komorach
5.	Zasilanie: 230 V 50/60 Hz
6.	Pobór mocy: 50 W
7.	Zakres regulacji ciśnienia: 0-180 mm Hg (+/-10 mm Hg)
8.	Sterowanie: cyfrowe
9.	Mankiety posiadające specjalną wielowarstwową konstrukcję: warstwa zewnętrzna wykonana z miękkiego, ale trwałego materiału; warstwa wewnętrzna wykonana z tkaniny bawełnianej (100% bawełny)
10.	Min. 8 programów masażu uciskowego
11.	Możliwość ustawiania ciśnienia w każdej komorze osobno 0-180 mm Hg (+/-20 mm Hg)
12.	Możliwość ustawiania czasu pozostawiania powietrza w mankiecie
13.	Możliwość ustawienia czasu przerwy pomiędzy jednym napełnieniem mankietu, a następnym
14.	Aparat wyposażony w 1 mankieta na kończynę górną, 2 mankiety na kończyny dolne, pasy poszerzające do mankieta na kończyny górne i dolne
15.	Duży ciekłokrystaliczny wyświetlacz wyświetlający parametry wykonywanego zabiegu
16.	Waga max 18 kg
17.	Wymiary 360 x 330 x 220 mm

Odpowiedź nr 4

Na obecnym etapie prowadzonego postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny oferowanych urządzeń.

Pakiet 1: Dostawa rejestratorów wraz z oprogramowaniem do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego

Pytanie nr 5

Pytanie do pkt. 6

Handwritten signatures and initials:
 AF
 Bole
 Pank

Czy zamawiający dopuści rejestrator z zakresem pomiaru ciśnienia 30-260 mm Hg?

Odpowiedź nr 5

Odpowiedź na pytanie 5 została udzielona w odpowiedzi na pytanie nr 3.

Pytanie nr 6

Pytanie do pkt. 9

Czy zamawiający dopuści rejestrator wyposażony w profilowany mankiet (nie elastyczny, jednak z możliwością regulacji)?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający zmienia zapisy pkt 9 Załącznika nr 2.1 do SIWZ.

9	Mankiety wyposażone w elastyczne rękawy lub profilowane z możliwością regulacji zapobiegające zsuwaniu się z ramienia pacjenta	wymagane Tak/Nie
---	--	----------	------------------

Pytanie nr 7

Pytanie do pkt. 14

Czy zamawiający dopuści rejestrator z mankietem małym poniżej 24 cm oraz dużym (32-42 cm)?

Odpowiedź nr 7

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy pkt 14 Załącznika nr 2.1 do SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8

Pytanie do pkt. 15

Czy zamawiający dopuści rejestrator z walidacją ESH (Europejskie Towarzystwo Nadciśnienia Tętniczego)?

Odpowiedź nr 8

Tak, Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 2.1 do SIWZ w pkt 15

15	Walidacja rejestratora przez	- ESH (Europejskie Towarzystwo Nadciśnienia Tętniczego) lub - BHS (Brytyjskie Towarzystwo Nadciśnienia Tętniczego), Należy podać
----	------------------------------	---	-----------------------

Pytanie nr 9

Pytanie do pkt. 24

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie bez możliwości porównania badań tego samego pacjenta?

Odpowiedź nr 9

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika nr 2.1 w pkt 24 bez zmian.

Pytanie nr 10

Pytanie do pkt. 31

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie działający na podstawie norm ESH/AHA (bez JNC7/AHA)?

Odpowiedź nr 10

Tak, Zamawiający zmienia zapisy pkt 31 Załącznika nr 2.1 do SIWZ.

31	Możliwość wyboru automatycznego podsumowania badania	na podstawie norm JNC7/AHA lub ESH/AHA Należy podać
----	--	--	-----------------------

Pytanie nr 11

Pytanie do pkt. 34

Czy zamawiający dopuści oprogramowanie pozwalające na export danych do Excel-a?

Czy zamawiający wymaga aby rejestrator komunikował się za pomocą kabla światłowodowego USB, co przyspiesza komunikacje i zapobiega ewentualnym błędom w przesyle badań?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający nie precyzuje sposobu komunikacji rejestratora z oprogramowaniem. Zamawiający wymaga transferu danych do GDT i ASCII.

Pakiet nr 2 - Rhino-Laryngo-Fiberoskopu (1 szt.)**Pytanie nr 12**

Pkt 5 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop o polu widzenia 70° ?

Pytanie nr 13

Pkt 7 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop o średnicy zewnętrznej 3,5 mm?

Pytanie nr 14

Pkt 8 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop o średnicy końcówki dystalnej 3,5 mm ?

Odpowiedź nr 12, 13,14

Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika 2.2 w pkt 5, 7, 8 bez zmian. Wymagane parametry związane są z prowadzonymi badaniami.

Pytanie nr 15

Pkt 10 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop o długości całkowitej ok. 550 mm?

Odpowiedź nr 15

Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 w pkt. 10

10.	długość całkowita	550 mm ± 5 mm Należy podać
-----	-------------------	---------------	-----------------------

Pytanie nr 16

Pkt 11 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop o kątach wygięcia 180° x 90° ?

Odpowiedź nr 16

Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika 2.2 w pkt 11 bez zmian. Wymagane parametry związane są z prowadzonymi badaniami.

Pytanie nr 17

Pkt 12 i 13 – Czy Zamawiający dopuści do postępowania Rhino-Laryngo-Fiberoskop bez podania parametrów: ilość wiązek światłowodowych i rozdzielczość, które stanowią technologiczną tajemnicę firmy ?

Odpowiedź nr 17

Zamawiający dokonuje zmiany w zapisach Załącznika nr 2.2 poprzez wykreślenie pkt 12 Zamawiający oczekuje rozdzielczości min 40 000 pikseli.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od naliczania kar umownych za opóźnienie w usunięciu usterki w okresie trwania gwarancji w przypadku, gdy w miejsce naprawianego urządzenia Wykonawca dostarczy takie same urządzenie zastępcze?

Odpowiedź nr 18

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 19

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Naprawy wykonywane będą w terminie do 7 dni roboczych od dnia dostarczenia urządzenia do autoryzowanego serwisu (w okresie gwarancji kurierem na koszt Wykonawcy).(…)” ?

Odpowiedź nr 19

Zamawiający zmienia zapis umowy w § 4 ust. 3, który otrzymuje brzmienie:

Naprawy wykonywane będą w terminie do 7 dni od dnia zgłoszenia wady. W przypadku naprawy wymagającej sprowadzenia części zamiennych z zagranicy naprawa będzie wykonana w terminie do 14 dni od dnia zgłoszenia wady. Naprawy wykonywane będą w miejscu, w którym sprzęt jest używany, chyba że sprzeciwia się temu istota wady.

Pytanie nr 20

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(…) o ile naprawa trwała powyżej 5 dni roboczych.” ?

Odpowiedź nr 20

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 21

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 pkt. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,2% do 0,1% ?

Odpowiedź nr 21

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 22

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 pkt. 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź nr 22

Nie, Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie nr 23

Dotyczy Załącznik nr 2.2 - Rhino-Laryngo-Fiberoskou

Poz. 6

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować Rinolaryngofiberoskop o znacznie lepszej głębi ostrości: 3-50mm (obecny wymóg w SIWZ: 5-50mm) ?

Poz. 7 i 8

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować Rinolaryngofiberoskop o cieńszej średnicy zewnętrznej: 3,5mm oraz średnicy końcówki dytstalnej: 3,2mm (obecny wymóg w SIWZ odpowiednio: 3,6mm i 3,4mm) ?

Poz. 10

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować Rinolaryngofiberoskop o długości całkowitej 570cm (obecny wymóg w SIWZ: 550cm) ?

Odpowiedź nr 23

Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2.2 w pkt 6.

6.	głębina ostrości	min. 5mm do 50 mm Należy podać
----	------------------	-------------------	-----------------------

Zamawiający informuje, iż zakup sprzętu medycznego jest dokonywany dla celów kontynuacji badań, a przedstawione w pytaniach propozycje (dotyczy pozycji nr 7, 8,10) nie odpowiadają potrzebom Zamawiającego. W związku z powyższym Zamawiający nie dokonuje zmian w treści SIWZ, z zastrzeżeniem odpowiedzi na pytanie nr 15.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakiet nr 2

Czy Zamawiający dopuści Rhino-Laryngo-Fiberoskop posiadający głębie ostrości 5-100mm, średnicę zewnętrzną 3,2mm, średnicę końcówki dystalnej 3,2mm, kąt zagięcia góra/dół 140°, rozdzielczość 16 000 pixeli, bez podawania długości całkowitej oraz ilości wiązek światłowodowych i spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 24

Na obecnym etapie prowadzonego postępowania Zamawiający nie dokonuje oceny oferowanych urządzeń.

Dotyczy pakietu nr 2 – dostawa Rhino-Laryngo-Fiberoskopu

Pytanie nr 25

Parametr 5: Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania urządzenia o polu widzenia 75°?

Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika nr 2.2 bez zmian.

Wymagane parametry związane są z prowadzonymi badaniami.

Pytanie nr 26

Parametr 6: Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania urządzenia o głębi ostrości 3-50 mm? Jest to parametr lepszy od wymaganego.

Odpowiedź nr 26

Odpowiedź na to pytanie znajduje się w odpowiedzi nr 23.

Pytanie nr 27

Parametr 7: Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania urządzenia o średnicy zewnętrznej 3,5 mm? Jest to parametr lepszy od wymaganego.

Pytanie nr 28

Parametr 10: Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania urządzenia o średnicy długości całkowitej 535 mm? Różnica 15 mm w obudowie nie ma wpływu na jakość obsługi i wykonywanych badań.

Odpowiedź nr 26, 27, 28

Zamawiający pozostawia zapisy Załącznika nr 2.2 bez zmian.

Związane jest to z kontynuacją badań naukowych

Pytanie nr 29

Parametr 12, 13: Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania urządzenia o ilości wiązek światłowodowych około 23 000, a co za tym idzie o rozdzielczości około 23 000 pikseli?

Uzasadnienie: Definicja wyrazu piksel wskazuje na to, że jest to najmniejszy jednolity element obrazu. W urządzeniu jakim jest Rhino-Laryngo-Fiberoskop optyczny jedna wiązka światłowodowa odpowiada jednemu pikselowi. Zatem ilość wiązek optycznych wyznacza ilość pikseli, czyli najmniejszych punktów obrazowania. W związku z tym prosimy o obniżenie wartości parametru 13 – rozdzielczość min. 23 000, tak by odpowiadał wymogom co do ilości wiązek światłowodowych.

Odpowiedź nr 29

Odpowiedź na to pytanie znajduje się w odpowiedzi nr 17.

Pytanie nr 30

Pakiet 1 – Dostawa rejestratorów wraz z oprogramowaniem do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego (2 szt.)

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający planuje zakup 2 szt. rejestratorów i 2 szt. oprogramowania czy zakup 2 szt. rejestratorów do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego z oprogramowaniem (do pracy na jednej stacji analiz – 1 szt. oprogramowania).

Odpowiedź nr 30

Zamawiający planuje zakup 2. rejestratorów i 1 oprogramowanie (tzn. oprogramowanie 1 wspólne dla obu rejestratorów).

Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 1.1.

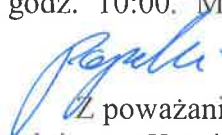
1. Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.: *Dostawa sprzętu medycznego w podziale na pakiety*, oferujemy dostawę fabrycznie nowych **rejestratorów (2 szt.), wraz z oprogramowaniem (1 szt.) do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego** spełniających wymagania określone w **Załączniku nr 2.1 Formularz wymaganych warunków technicznych**, za cenę
2. **zgodnie z kalkulacją szczegółową.**

Lp.	Zamawiany przedmiot	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Kwota VAT	Wartość brutto
		w szt.	w zł	w zł	w %	w zł	w zł
1	Rejestrator do długotrwałej rejestracji ciśnienia tętniczego.	2					
2	Dedykowane oprogramowanie wspólne dla obu rejestratorów	1					
RAZEM					X		

Jednocześnie Zamawiający zmienia zapisy umowy w § 4 ust. 6

„Jeżeli przedmiotu umowy lub jego elementu nie da się naprawić albo w razie wystąpienia konieczności dokonania ich czwartej naprawy, Zamawiający może żądać wymiany odpowiednio elementu lub przedmiotu umowy na wolny od wad. Wykonawca obowiązany jest dostarczyć nowy element lub przedmiot umowy w terminie do 14 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego. W takim przypadku okres gwarancji nowego elementu lub przedmiotu umowy rozpoczyna się od dnia jego dostarczenia.”

Zamawiający dokonuje zmiany terminu składania ofert na dzień 24.02...2015r. do godz. 09:30. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 24.02...2015r. o godz. 10:00. Miejsce składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian


 Z poważaniem,
 Przewodniczący Komisji Przetargowej
 Robert Paprocki