

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę aparatury i sprzętu medycznego.

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Prosimy o potwierdzenie, że określenie we wzorze umowy w części GWARANCJA § 5 pkt. 3 „**bez względu na przyczynę powstania tych uszkodzeń**” nie obejmuje gwarancji z tytułu eksploatacji niezgodnej z jego przeznaczeniem, z naruszeniem zasad instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Kupującego, samowolnych przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonanych przez Kupującego, uszkodzenia spowodowanego zdarzeniami losowymi tzw. siłą wyższą (pożar, powódź, zalanie).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 3 wzoru umowy.

§ 5 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

“3. W ramach gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do wykonania na własny koszt naprawy aparatury, w szczególności napraw uszkodzeń mechanicznych powstałych podczas eksploatacji bez względu na przyczynę powstania tych uszkodzeń, z wyjątkiem uszkodzeń powstałych w wyniku: eksploatacji niezgodnej z jej przeznaczeniem, naruszenia zasad instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, samowolnych przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonanych przez Zamawiającego, zdarzeń losowych tzw. siły wyższej (np. pożar, powódź, zalanie). Wykonawca jest zobowiązany w ramach gwarancji przekazać Zamawiającemu aparaturę w stanie pełnej gotowości do pracy. W okresie gwarancji Wykonawca bez dodatkowego wynagrodzenia zapewni wykonanie prac i dostawę wszelkich części zamiennych zapewniających prawidłowe funkcjonowanie aparatury.”

Pytania od 2 do 10 dotyczą Pakietu 1: Zestaw do oksygenacji zewnątrzustrojowej ECMO

Pytanie 2:

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania urządzenia fabrycznie nowego z 2018?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane urządzenie było fabrycznie nowe wyprodukowane w roku 2017 lub 2018.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające dwa (podstawowy i awaryjny) napędy pompy krwi, każdy z własnym modułem sterującym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie posiadające dwa (podstawowy i awaryjny) napędy pompy krwi, każdy z własnym modułem sterującym.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z czujnikiem przepływu i mikropęcherzyków zintegrowanym z systemem poprzez komputer sygnałowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie z czujnikiem przepływu i mikropęcherzyków zintegrowanym z systemem poprzez komputer sygnałowy.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wyświetlaniem przepływu krwi z rozdzielczością 0,1 L/min lub 0,01 L/min (w zależności od zastosowanego oksygenatora); wyświetlaniem prędkości obrotowej i pozostałych parametrów na ekranie TFT wysokiej rozdzielczości o średnicy 10,4"?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie z wyświetlaniem przepływu krwi z rozdzielczością 0,1 L/min lub 0,01 L/min; wyświetlaniem prędkości obrotowej i pozostałych parametrów na ekranie TFT wysokiej rozdzielczości o średnicy 10,4.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie zapewniające przepływy na pompie w zakresie 0 do 8,0 L/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie zapewniające przepływy na pompie w zakresie 0 do 8,0 L/min.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z alarmem akustycznym i wizualnym przepływu i mikropęcherzyków na ekranie TFT wysokiej rozdzielczości o średnicy 10,4"?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie z alarmem akustycznym i wizualnym przepływu i mikropęcherzyków na ekranie TFT wysokiej rozdzielczości o średnicy 10,4.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający dopuści urządzenie grzewczo-chłodzące, z aktywnym chłodzeniem do 15 stopni C o wymiarach 200x290x440 mm i masie ok. 17 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie grzewczo-chłodzące, z aktywnym chłodzeniem do 15 stopni C o wymiarach 200x290x440 mm i masie ok. 17 kg.

Pytanie 9:

Zwracamy się o zmianę kryterium oceny urządzenia grzewczo-chłodzącego z masy urządzenia na uzyskiwany zakres temperatur, co istotnie poszerza możliwości terapeutyczne zestawu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę kryterium oceny urządzenia grzewczo-chłodzącego z masy urządzenia na uzyskiwany zakres temperatur.

Pytanie 10:


Czy Zamawiający dopuści urządzenie z wózkiem jezdnym zaprojektowanym do montażu wszystkich wymaganych elementów zestawu oksigenacji zewnątrzustrojowej oraz wyspecyfikowanych urządzeń (mieszalnik gazów oraz urządzenie grzewczo-chłodzące)? Oferowana przez nas konsola jest przeznaczona do pracy na Oddziale Intensywnej Terapii ew. Bloku Operacyjnym i do transportu wewnątrzszpitalnego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie z wózkiem jezdnym zaprojektowanym do montażu wszystkich wymaganych elementów zestawu oksigenacji zewnątrzustrojowej oraz wyspecyfikowanych urządzeń (mieszalnik gazów oraz urządzenie grzewczo-chłodzące).

UWAGA:

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Opisie przedmiotu zamówienia) w zakresie dopuszczenia możliwości zaoferowania przedmiotu zamówienia, o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy

Bogusław Jasik