



Instytut Matki i Dziecka

Institute of Mother and Child

L'Institut de la Mère et de l'Enfant

Warszawa, 12 czerwca 2018 roku

A/ZP/SZP.251-22/18

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-22/18 na dostawę:

„Urządzeń medycznych”

Pytanie nr 1 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 7

Czy Zamawiający dopuści fototerapię światłem niebieskim?

Według wszystkich znanych badań, światło białe w fototerapii cechuje się dużo niższą skutecznością niż światło niebieskie a do tego żywotność żarówek halogenowych stosowanych przez producenta jest dużo niższa (wynosi kilkaset godzin) niż diod stosowanych przy fototerapii światłem niebieskim - żywotność diod LED to od kilkunastu do kilkudziesięciu tysięcy godzin. Fototerapia światłem białym jest technologią z lat 80-90 i obecnie stosuje ją tylko jedna firma, pozostali producenci stosują światło niebieskie.

Odpowiedź nr 1

Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania fototerapię światłem niebieskim.

Pytanie nr 2 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie spełnia parametru: „Po obróceniu promiennika ciepło z niego emitowane nadal pada na materacyk”, ewentualnie czy zamawiający wprowadzi ten parametr jako dodatkowo oceniany?

Parametr ten jest stosowany tylko przez jedną firmę w tym konkretnym urządzeniu. Przy czym odchylenie promiennika może znacznie zmniejszyć ilość ciepła emitowanego na materacyk.

Podtrzymanie tego parametru ograniczy możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

Odpowiedź nr 2

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 11

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez zintegrowanego z inkubatorem podgrzewanego materacyka żelowego (równocześnie dopuszczając urządzenie bez odnoszących się do tego materacyka parametrów określonych w pkt. 21, 23, 24, 25)? Ewentualnie czy zamawiający wprowadzi te parametry jako dodatkowo oceniane?

Parametr ten odnosi się do rozwiązania stosowanego tylko przez jedną firmę w tym konkretnym urządzeniu. Podtrzymanie tego parametru wyłączy możliwość złożenia ofert konkurencyjnych. Należy dodać, że w istocie wystarczające jest ogrzewanie noworodka promiennikiem ciepła, dublowanie funkcji grzewczej prowadzi jedynie do znacznego wzrostu ceny zamawianego urządzenia.

Odpowiedź nr 3

Nie, Zamawiający nie dopuszcza urządzenia bez zintegrowanego z inkubatorem podgrzewanego materacyka żelowego.

Pytanie nr 4 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 25

Czy Zamawiający dopuści inkubator z jednym pomiarem i wyświetlaniem temperatury skóry, ewentualnie czy zamawiający wprowadzi ten parametr jako dodatkowo oceniany?

Z uwagi na przyjęty minimalny rozmiar materacyka (pkt. 15), inkubator nie jest przeznaczony dla bliźniaków. Wymóg jednoczesnego pomiaru i wyświetlania dwóch temperatur skóry nie znajduje uzasadnienia. Równocześnie podtrzymanie tego parametru ograniczy możliwość złożenia ofert konkurencyjnych.

Odpowiedź nr 4

Tak, Zamawiający dopuszcza inkubator z minimum jednym pomiarem i wyświetlaniem temperatury skóry.

Pytanie nr 5 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 29

Czy Zamawiający wymaga, aby waga posiadała legalizację?

Należy wskazać, że zgodnie z art. 8 ust. 1 ustawy z dnia 11 maj 2001 roku o miarach (tekst jednolity w Dzienniku Ustaw 2018.376), *Przyrządy pomiarowe, które mogą być stosowane w ochronie zdrowia, życia i środowiska podlegają prawnej kontroli metrologicznej.*

Natomiast zgodnie z art. 8 ust. 2 w/w. ustawy:

Prawna kontrola metrologiczna przyrządów pomiarowych jest wykonywana przez:

- 1) zatwierdzenie typu przyrządu pomiarowego na podstawie badania typu – przed wprowadzeniem typu przyrządu pomiarowego do obrotu lub*
- 2) legalizację pierwotną albo legalizację jednostkową – przed wprowadzeniem danego egzemplarza przyrządu pomiarowego do obrotu lub użytkowania,*
- a także 3) legalizację ponowną – w stosunku do przyrządów pomiarowych wprowadzonych do obrotu lub użytkowania.*

Brak legalizacji (lub zatwierdzenia typu przyrządu pomiarowego przez Prezesa Urzędu Miar i Wag) w istocie powoduje, że waga medyczna nie może zostać wprowadzona do obrotu i do użytku. Dotyczy to również wag stanowiących wyposażenie innych urządzeń medycznych.

Odpowiedź nr 5

Zamawiający dopuszcza aby waga posiadała legalizację lecz nie wymaga.

Pytanie nr 6 - dot. części nr 2 -Zał. nr 3 do SIWZ pkt. 30

Czy Zamawiający dopuści wagę bez funkcji ważenia pacjenta przy dowolnym nachyleniu leża, tj. z wagą pozwalającą na ważenie pacjenta tylko przy poziomym ustawieniu leża?

Należy wskazać, że obowiązujące normy techniczne wymagają, aby wagi posiadające legalizację wykonywały pomiar tylko przy ustawieniu w poziomie stąd konieczność posiadania poziomicy i układu automatycznego blokowania wagi w sytuacji gdy stolik nie jest ustawiony w poziomie.

Dopuszczenie urządzeń o parametrach zmienionych zgodnie z naszymi pytaniami pozwoli złożyć oferty konkurencyjne przy zachowaniu wysokiego poziomu technicznego i użytkowego oferowanych urządzeń.

Odpowiedź nr 6

Nie, Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania wagi bez funkcji ważenia pacjenta przy dowolnym nachyleniu leża.

Sekretarz Komisji Przetargowej

Witold Sarnowski

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania załączonej informacji.

Wyjaśnienia treści SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego www.imid.med.pl w dniu 12 czerwca 2018 r.