



## ZAKŁAD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH przy Ministrze Zdrowia

Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa

Sekretariat: tel.: 22 883 35 12, fax: 22 883 35 13, Zespół ds. Kontraktów 22 883 36 32, 883 36 49

Zespół ds. Przetargów: tel. 22 883 36 08, 883 36 09, 883 35 53, tel./fax: 22 883 35 52

Zespół ds. Finansowo-Księgowych tel. 22 883 36 46

Warszawa, dnia 16.10.2017 r.

ZZP.ZP.209/17.1006.17

## WYKONAWCY

### **Dotyczy: zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, fabrycznie nowych aparatów do znieczulenia ogólnego w liczbie 5 sztuk - pakiet II; znak sprawy: ZZP-209/17**

Na podstawie art. 38 ust. 2, 4 ustawy z dnia 29.01.2014 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia w załączeniu przesyła odpowiedzi na pytania zadane przez Wykonawców dotyczące przedmiotowego postępowania.

I.

#### **ZAŁĄCZNIK NR 2 DO OFERTY**

#### **DOSTAWA FABRYCZNIE NOWYCH APARATÓW**

#### **DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO - PAKIET II**

#### **Oferowane parametry techniczno-eksploatacyjne i warunki graniczne**

Pytanie 1

Ad 1.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia dokumentacji techniczno – ruchowej? W zamian za to Wykonawca dostarczy instrukcję obsługi zawierającą wszystkie informacje niezbędne Zamawiającemu.

**Tak**

Pytanie 2

Ad. 1.5

Czy Zamawiający potwierdza, że gwarancja na urządzenia medyczne nie obejmuje przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych), a także wyrobów jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji?

Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

**Tak**

Pytanie 3

Ad. 16.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 15 dni roboczych?

Tak

Pytanie 4

Ad. 2.

Prosimy sprostowanie ilości aparatów do znieczulania.

3+2 czyli 5

Pytanie 5

Ad. 2.7

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z awaryjnym zasilaniem elektrycznym podtrzymującym pracę przez 90 min. w typowych warunkach pracy?

Tak

Pytanie 6

Ad. 2.16.

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z osiągalnym przepływem wdechowym do 110 l/min?

Nie

Pytanie 7

Ad. 2.21

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z rozwiązaniem równoważnym, w którym zagrożenie hipoksją jest sygnalizowane poprzez zmiany na wykresie optymalizatora przepływu świeżego gazu, umożliwiając ręczne dostosowanie przepływu świeżego gazu?

Nie

Pytanie 8

Ad. 2.22

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z automatyczną, dynamiczną kompensacją przecieku w układzie pacjenta?

Nie

Pytanie 9

Ad. 2.26

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania umożliwiającą rozbudowy o funkcję prognozowania poziomu EtAA na podstawie zmian nastaw przepływu świeżego gazu i nastaw parownika?

Nie

Pytanie 10

Ad. 2.28

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z parownikami mechanicznymi, umożliwiającą rozbudowy o funkcję prognozowania poziomu EtAA na podstawie zmian nastaw przepływu świeżego gazu i nastaw parownika?

Nie

Pytanie 11

Ad. 3.6

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z obęjściem tlenowym o wydajności od 35 do 50 l/min zależnym od ciśnienia zasilania aparatu w tlen?

Tak

Pytanie 12

Ad. 3.8

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z wielorazowym pochłaniaczem o pojemności 1,5 l?

Tak

Pytanie 13

Ad. 4.9

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z trybem wentylacji ciśnieniowej z gwarantowaną (docelową) objętością PVC-VG?

**Tak**

Pytanie 14

Ad. 4.12

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z zakresem regulacji ciśnienia PEEP od 3 do 30 cmH<sub>2</sub>O?

**Tak**

Pytanie 15

Ad. 4.14

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z regulacją stosunku wdechu do wydechu 4:1 do 1:8?

**Tak**

Pytanie 16

Ad. 4.16

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania regulacją objętości oddechowej od 20 do 1500 ml?

**Tak**

Pytanie 17

Ad. 4.17

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z regulacją ciśnienia wdechu od 5 do 70 cmH<sub>2</sub>O?

**Tak**

Pytanie 18

Ad. 4.19

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania regulacją wspomagania ciśnieniowego od 3 do 50 cmH<sub>2</sub>O?

**Nie**

Pytanie 19

Ad. 6.14 i 6.16

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania bez pomiaru podatności statycznej i stałej czasowej?

**Nie**

Pytanie 20

Ad. 6.24 i 7.1

Czy Zamawiający dopuści aparat do znieczulania z przyłączami do parowników mechanicznych, sterowanych ręcznie, wyposażony w parowniki mechaniczne do sevofluranu i desfluranu?

**Nie**

Pytanie 21

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie następującego zapisu znajdującego się pod tabelą parametrów technicznych: „Wyżej wymienione parametry/warunki graniczne stanowią wymagania odcinające - niespełnienie nawet jednego z wymagań spowoduje odrzucenie oferty.” Zapis ten jest niezgodny ze sposobem w jaki skonstruowana jest tabela parametrów technicznych. Pozwala ona bowiem na zaznaczenie w niektórych pozycjach „NIE”, co spowoduje otrzymanie mniejszej ilości punktów nie zaś odrzucenie oferty.

**Parametry podlegające ocenie znajdują się w SIWZ w załączniku nr 3.**

### **Dotyczy SIWZ i wzoru umowy**

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne wynikające z §6 ust. 3 oraz 4 liczone były od wartości sprzętu, którego dotyczą?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy lub wydłużenie czasu naprawy, po którym Wykonawca dostarczy urządzenie zastępcze do 21 dni.

Tak

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o ujednoczenie zapisów §6 ust. 2 oraz §9 do tych zawartych §6 ust. 2.

Zgodnie z zapisami umowy.

II.

Pakiet II

pytanie do pkt 14.1 – Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z 1 pomiarem temperatury i z możliwością rozbudowy o drugi kanał?

Zamawiający dopuszcza.

III.

Załącznik nr 2 Oferowane parametry techniczno-eksploatacyjne i warunki graniczne

1. Pkt. 2.16 Czy Zamawiający dopuści aparat o maksymalnym przepływie wdechowym 120 l/min.? Z klinicznego punktu widzenia taka różnica nie ma żadnego znaczenia.

Tak

2. Pkt. 2.21 Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcji? Pacjent poddany znieczuleniu ogólnemu musi pozostawać pod ciągłym nadzorem anestezjologa i do niego należy decyzja o zmianie w podaży gazów.

Nie

3. Pkt. 2.22 Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej funkcji? Niedopuszczalne jest prowadzenie znieczulenia ogólnego z przeciekiem w układzie oddechowym. Należy usunąć przeciek.

Nie

4. Pkt. 2.26 Czy Zamawiający dopuści aparat bez takiej możliwości w chwili obecnej? Funkcja ta nie jest ujęta w standardach postępowania w anestezjologii.

Nie

5. Pkt. 2.28 Czy Zamawiający dopuści aparat współpracujący ze standardowymi parownikami mechanicznymi? Pozwoli to uniknąć nadmiernych kosztów związanych z zakupem kaset do parowników elektronicznych.

Nie

6. Pkt. 3.6 Czy Zamawiający dopuści aparat z obejściem tlenowym o wydajności powyżej 35 l/min.? Wydajność obejścia tlenowego jest zależna od ciśnienia zasilania.

Nie

7. Pkt. 3.8 Czy Zamawiający dopuści aparat z pochłaniaczem wielorazowym o pojemności 2 l?

Nie

8. Pkt. 4.1 Czy Zamawiający dopuści aparat z elektronicznym przełącznikiem trybu wentylacji?

Tak

9. Pkt. 4.12 Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem PEEP od 0 do 30 cm H<sub>2</sub>O?

Tak

10. Pkt. 4.16 Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem regulacji objętości oddechowej od 5 do 1600 ml? W praktyce klinicznej objętości powyżej 1500 ml nie są stosowane.

Tak

11. Pkt. 4.17 Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem regulacji ciśnienia wdechu od 4 do 70 cm H<sub>2</sub>O? Wyższe ciśnienia nie są stosowane w praktyce klinicznej z uwagi na możliwość uszkodzenia płuc.

Tak

12. Pkt. 4.19 Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem regulacji wspomaganie ciśnieniowego od 0 do 50 cm H<sub>2</sub>O? Wyższe ciśnienia nie są stosowane w praktyce klinicznej z uwagi na możliwość uszkodzenia płuc.

Tak

13. Pkt. 5.7 Czy Zamawiający dopuści aparat z ręcznym ustawianiem granic alarmowych?

Nie

14. Pkt. 6.16 Czy Zamawiający dopuści aparat bez pomiaru i wyświetlania stałej czasowej?

Nie

15. Pkt. 6.23 Czy Zamawiający dopuści aparat z trendami z okresu 1 godziny?

Nie

16. Pkt. 6.24 Czy Zamawiający dopuści aparat przystosowany do podłączenia typowych parowników mechanicznych?

Nie

17. Pkt. 7.1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie typowego parownika mechanicznego?

Nie

Załącznik na 3

1. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogów określonych w Załączniku nr 3? Ich zestawienie wyraźnie wskazuje na konkretny model aparatu jednego producenta – Flow-i firmy Maquet. Możliwość zaoferowania innego aparatu i uzyskania zamówienia publicznego przy tak sformułowanych wymogach jest czysto teoretyczna.

Nie, w tym załączniku precyzyjnie opisano parametry podlegające ocenie. Jeżeli któryś z potencjalnych oferentów przewiduje, że uzyska mało punktów to może zaproponować aparat w niższej cenie. Teoretycznie przy kryteriach cena i jakość może nawet uzyskać największą liczbę punktów.

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp. przedłuża termin składania ofert oraz termin obowiązkowego wniesienia wadium w niniejszym postępowaniu do dnia 23.10.2017r. do godziny 11:30.**

**Publiczne otwarcie ofert nastąpi** na posiedzeniu Komisji Przetargowej, które odbędzie się w siedzibie Zamawiającego: Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia, Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa, sala konferencyjna 113 (I piętro) **w dniu: 23.10.2017 r. o godz. 13:00.**

Zamawiający dokonuje zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu w ww. zakresie.  
Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.