

Centrum Onkologii-Instytut
im. Marii Skłodowskiej-Curie
z siedzibą w Warszawie przy
ul. Wawelskiej 15B

**Do uczestników postępowania o
udzielenie zamówienia publicznego nr
ZO-DGA-226/DGA/1019/18**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ NR 1

Dostawy testerów aparatury medycznej i narzędzi do prowadzenia prac serwisowych aparatury medycznej i laboratoryjnej.

Do niniejszego zapytania ofertowego nie stosuje się przepisów Prawo zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. zgodnie z art.4 pkt 8 ww. ustawy.

Do dnia 2018-10-03 wpłynęły następujące pytania:

1. W punkcie Tester pomp infuzyjnych podpunkt 1.2.2 Jednostki wskazano wymaganą jednostkę „mmH2O”, czy zamawiający dopuściłby zamiast tego jednostkę „kPa” ponieważ jednostka mmh2O jest starą, nieużywaną już dziś jednostką i nie ma żadnego realnego zastosowania przy pomiarach pomp infuzyjnych. Natomiast jednostka kPa jest podstawową jednostką w układzie SI i dla większości producentów pomp infuzyjnych jest jednostką określającą ciśnienie okluzji stąd jej brak w specyfikacji może uniemożliwić poprawny pomiar wielu pomp infuzyjnych jeśli nie nawet większości z nich.

Odpowiedź: Dopuszczamy, Nie Wymagamy;

2. W punkcie Tester bezpieczeństwa Aparatury Medycznej, podpunkt 2.1.10 zamawiający umieścić informację „Pełna zgodność z normą PN EN 62353 i PN EN 60601”. Nie istnieje na rynku światowym urządzenie, które spełni tę specyfikację. Wynika to z tego, że zakres normy 60601 jest zbyt ogromny i zawiera szereg testów, których wykonywanie dopuszczalne jest wyłącznie na etapie projektowania wyrobów Medycznych oraz szereg takich, których wykonywać nie wolno w zakresie przeglądów wyrobów Medycznych. Norma 60601 zawiera informacje o tym jakie warunki musi spełniać wyrób by był dopuszczony do obrotu (uzyskał CE) a nie informacje o sposobie wykonywania testów w ramach przeglądu. Prosiłbym o sprecyzowanie zgodności z normą do dwóch wariantów:
 - a. Albo: pełna zgodność z normą PN EN 62353
 - b. Albo: pełna zgodność z normą PN EN 62353 oraz zgodność z normą PN EN 60601 w zakresie pomiaru prądów upływu urządzeń Medycznych (tylko kwestia prądów upływu ma uzasadnienie w ramach przeglądów urządzeń Medycznych zgodnie z PN EN 60601)

Odpowiedź: Pełna zgodność z normą PN EN 62353 oraz zgodność z normą PN EN 60601 w zakresie pomiaru prądów upływu urządzeń Medycznych

3. W punkcie Tester bezpieczeństwa Aparatury Medycznej, podpunkt 2.2.0 zamawiający umieścić informację wyświetlacz „kolorowy, graficzny”. Czy zamawiający mógłby

określić minimum na „wyświetlacz graficzny” skoro i tak ocenia dodatkowo jego rozmiar.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa parametrów minimalnych w tym zakresie,

4. W punkcie Symulator Funkcji Życiowych pacjenta, podpunkt 3.6.2 zamawiający umieścił informację pamięć „10 000 rekordów”. Czy zamawiający mógłby określić minimum rekordów na „min. 5 000”. W związku z wymaganiami dotyczącymi oprogramowania i tak faktyczna liczba rekordów jest nieograniczona i wielkość ta nie będzie miała większego znaczenia w praktycznym funkcjonowaniu symulatora.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia parametr na 5000 rekordów według danych podanych przez producenta urządzenia.

5. W punkcie Symulator Funkcji Życiowych pacjenta, podpunkt 3.7.0 zamawiający umieścił informację wyświetlacz „kolorowy, graficzny”. Czy zamawiający mógłby określić minimum na „wyświetlacz graficzny” skoro i tak ocenia dodatkowo jego rozmiar.

Odpowiedź: Zamawiający nie określa parametrów minimalnych w tym zakresie,

6. Czy zamawiający nie rozważyłby zmiany, niektórych parametrów ocenianych jako dodatkowo punktowane np.:
 - a. rezygnacji z dodatkowego oceniania systemu Android zainstalowanego w testerze jako podstawy działania testera (takie rozwiązanie powoduje, że cykl życia produktu jakim jest tester skraca się drastycznie z powodu tego, że dla systemu Android producenci oferują wsparcie jedynie do 18 miesięcy od jego wypuszczenia na rynek i dotyczy to każdego urządzenia opartego na systemie Android jak telefon czy tablet). Wszyscy znaczący producenci testerów medycznych określają średni cykl życia testerów na min. 10 lat stąd opierają się na własnych systemach operacyjnych i dla nich oferują wsparcie do 10 lat po zaprzestaniu produkcji co nie jest możliwe na zależnym od twórcy systemu Android.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia parametr „System Android zainstalowany na testerze lub urządzeniu współpracującym z tester łączącym się standardem BT lub Wi-fi lub kablem USB. Parametry związane za systemy android są oceniane na 2 punkty.

- b. czy zamawiający nie chciałby wprowadzić dodatkowej punktacji za tak istotne parametry jak:
 - i. Polskie menu przyrządów (minimalizujemy błędy użytkownika spowodowane niezajomością języków obcych)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i nie wymaga menu w języku polskim i będzie oceniane za 3 punkty.

- ii. Autoryzowany serwis w Polsce (ograniczamy koszty dorocznej obsługi jakim jest wzorcowanie testerów czy ewentualnej naprawy, jeśli autoryzowany serwis znajduje się poza granicami Polski, często nawet poza Europą generuje to ogromne koszty użytkownika testerów oraz ich niedostępność nawet wielotygodniową na czas ich wzorcowania).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ,ale nie wymaga autoryzowanego serwisu na terenie polski.

7. Czy zamawiający mógłby wydłużyć czas realizacji zamówienia z 30 dni do 45 dni.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia czas realizacji na 35 dni od dnia podpisania umowy. Termin płatności to 35 dni od dnia prawidłowo dostarczonej faktury do kancelarii zamawiającego znajdującej się przy ulicy Wawelskiej 15b lub Roentgena 5 w Warszawie.

8. Wielofunkcyjny miernik instalacji elektrycznej, podpunkt 7.3.7 zamawiający wymaga „wyświetlacz kolorowy graficzny”. Czy zamawiający dopuści wyświetlacz graficzny podświetlany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie, ale nie wymaga.

9. Meble warsztatowe. Czy oferta ma zawierać tylko dostawę mebli do Centrum Onkologii czy również ich montaż w miejscu przeznaczenia. Część mebli dostarczana jest do samodzielnego montażu stąd zapytanie czy mamy wycenić również ich montaż.

Odpowiedź: Zamawiający samodzielnie złoży dostarczone meble.

Zamawiający zmienia termin składania ofert do dnia 11-10-2018r. do godziny 10.00 na adres mailowy dga@coi.pl

Pozostałe zapisy w SIWZ pozostają bez zmian

Skład komisja w składzie:

1. PRZEWODNICZĄCY – Bartłomiej Starzec
2. SEKRETARZ – Dorota Rychlińska.....
3. CZŁONEK – Robert Kuć
4. CZŁONEK – Marek Bojarski