

**Zamawiający:**  
**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
**Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji**  
**w Zielonej Górze**

## INFORMACJA

**Dotyczy: „Dostawa urządzeń medycznych dla SP ZOZ MSWiA w Zielonej Górze” - nr postępowania: ZP/4/2021.**

Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 6 (tj. Dz. U. z 2021 r., poz.1129 – dalej: ustawa PZP) udostępnia treść wniosków o wyjaśnienie oraz wyjaśnienia Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej: SWZ).

### **Pytanie 1 - Dotyczy Pakietu nr 2**

Czy Zamawiający, wraz z aparatem do badania olśnienia wymaga dostarczenia laptopa ?  
Nadmieniamy, że oprogramowanie do aparatu można zainstalowane na komputerze zamawiającego.

**Odpowiedz: Nie**

### **Pytanie 2 - Dotyczy Pakietu nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga dostarczenia stolika na jedno czy dwa urządzenia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania. Urządzenie jest jedno.**

### **Pytanie 3**

załącznik nr 5 / Część 2 – aparat do badania olśnienia  
- czy urządzenie ma być z jednostką sterującą ( czy posiadają Państwo własną jednostkę, którą trzeba będzie oprogramować) ?

**Odpowiedź: Zamawiający posiada jednostkę sterującą.**

- czy aparat ma mieć możliwość elektrycznej regulacji wysokości ?

**Odpowiedź: aparat na stolik, tak.**

### **Pytanie 4**

W pkt. 7 Zamawiający wymaga „Wymagane certyfikaty: zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, znak zgodności m.in. CE 93/42/EEC i 2007/47/EC z dyrektywą TUV NORD MDD 93/42/EEC, 93/42/EWG” czym eliminuje wszystkich producentów kriokomór którzy nie zrobili Certyfikatu w niemieckiej Jednostce Notyfikowanej TUV NORD twierdząc tym samym, iż wszystkie pozostałe Jednostki Notyfikowane posiadające akredytację Unii Europejskiej i wydające Certyfikaty zgodnie z Dyrektywą medyczną są nieakceptowane. Jest to niezgodne z aktualną Ustawą o Wyrobach Medycznych, która określa, które wyroby są wyrobami medycznymi w myśl Dyrektywy medycznej. W związku z powyższym zwracamy się do zamawiającego o wytłumaczenie faworyzowania tej jedynej Jednostki Notyfikowanej oraz dopuszczenie do postępowania urządzenia, które posiadają zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych oraz aktualny Certyfikat CE zgodnie z aktualną Ustawą o wyrobach medycznych. Nadmienić należy iż w pkt 34 już nie określają Państwo jakiej Jednostki Notyfikowanej ma być Certyfikat CE.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla CE 93/42/EEC i 2007/47/EC z dyrektywą TUV NORD MDD 93/42/EEC, 93/42/EWG”.**

**Pytanie 5**

W pkt 8 zamawiający wymaga zasilania 3 x 230V co jest ewenementem na skalę światową by urządzenie było podłączone do zasilania trzema wtyczkami na 230V i jeżeli nie jest to omyłka pisarska to zapewne tylko jeden z producentów coś takiego nienaturalnego wymyślił by wykluczyć innych z postępowania. Czy Zamawiający dopuszcza do postępowania urządzenie z zasilaniem 230V.

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 400V.**

**Pytanie 6**

W pkt 27 Zamawiający wymaga „ System ostrzegawczy przed pomieszczeniem kriokomory (zintegrowany z panelem sterującym) zapobiegający przypadkowemu kontaktowi personelu z ozonem” Prosimy o szczegółowy opis jak ma działać taki system, gdyż z opisu tego systemu to nie wynika.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby system w sposób jednoznaczny ostrzegał personel i pacjentów o zagrożeniu. Zamawiający nie narzuca rozwiązania.**

**Pytanie 7**

Prosimy o szczegółowe wytłumaczenie określenia „informacja ostrzegawcza.” z pkt 34 oraz w jaki sposób ją przedłożyć zamawiającemu.

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla zapis „informacja ostrzegawcza”. Jednocześnie należy oznakować urządzenie zgodnie z zasadami norm polskich i unijnych o ewentualnych zagrożeniach.**

**Pytanie 8**

Prosimy o bardzo szczegółowe wytłumaczenie zasady działania „System zapobiegający zbyt długiemu pozostaniu pacjenta w komorze. Jeżeli pacjenci nie zostaną wyprowadzeni po krótkim czasie, rozbrzmiewa alarm” z podaniem parametrów czasu co oznacza „bardzo krótki czas” wg Zamawiającego, kiedy i skąd mają zostać wyprowadzeni pacjenci (przedsionek, komora właściwa)

**Odpowiedź: Zgodnie z pkt 40 opisu z komory. Zamawiający nie użył zapisów na które powołuje się Wykonawca.**

**Pytanie 9**

Czy zamiast okien w przedsionku Zamawiający dopuści bezpieczniejsze rozwiązanie - całkowicie przeszklone drzwi, przez które obserwacja pacjenta jest pełna, od podłoża do sufitu?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 10**

Czy zamawiający dopuści rozwiązania równoważne do materiałów zawartych w formularzu ofertowym.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Z uwagi na powyższe wyjaśnienia Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 i ust. 3 ustawy PZP zmienia treść SWZ i przedłuża termin składania ofert. Zmiany SWZ dokonano w następującym zakresie:

## **ROZDZIAŁ XIII - SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT, TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**

**pkt. 13.1. otrzymuje brzmienie:**

„Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na e-PUAP i udostępnionego na miniPortalu, **do dnia 15.09.2021 r., do godz. 10:00**”

**pkt. 13.2. otrzymuje brzmienie:**

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 15.09.2021 r. o godz. 10:30.”

**pkt. 13.7. otrzymuje brzmienie:**

„Wykonawca związany jest ofertą przez 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert tj. **do dnia 14.10.2021 r.** Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.”

Z uwagi na powyższe wyjaśnienia Zamawiający dokonał zmiany w treści załącznika nr 5 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia w zakresie 1 części zamówienia, który zamieścił na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

*Powyższe wyjaśnienia i zmiany stanowią integralną część SWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia.*