



Warszawa, dn. 06.07.2016 r.

Arkadiusz Szymański  
Dyrektor Generalny  
Urzędu do Spraw Cudzoziemców

BLiPZ.WZP.261.10.2016/JM

**Dotyczy postępowania: 26/BL/WYROBY MEDYCZNE II/PN/16**

W związku z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę wyrobów medycznych, montaż i ich rozmieszczenie w budynku Filtra Epidemiologicznego na terenie obiektu Urzędu do Spraw Cudzoziemców w Białej Podlaskiej** uprzejmie informuję, że dnia 4 lipca 2016 r. do Zamawiającego wpłynęły zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zgodnie z art. 38 ust. 1a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), Zamawiający przedstawia wyjaśnienia w ww. sprawie.

**Pytanie nr 1**

**– dotyczy dostawa wyrobów medycznych – (pakiet nr IV) urządzenia do dezynfekcji – pkt. 2 Przenośne urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr IV pkt. 2 Przenośnego urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń oraz utworzenie odrębnego zadania? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ w zakresie rodzaju urządzeń wchodzących w skład **zadania częściowego nr 4 (pakiet nr IV)**.

**Pytanie nr 2**

**– dotyczy dostawa wyrobów medycznych – (pakiet nr IV) urządzenia do dezynfekcji – pkt. 2 Przenośne urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu, zamiast certyfikatu CE zgodnego z dyrektywą 93/42/EEC? Oferowane urządzenie nie jest wyrobem medycznym, środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby Zdrowia?



SWISS  
CONTRIBUTION



URZĄD DO SPRAW  
CUDZOZIEMCÓW

### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami SIWZ wymieniony w zapytaniu certyfikat CE na zgodność z dyrektywą 93/42/EEC odnosi się jedynie do urządzeń zaklasyfikowanych jako wyroby medyczne zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. W przypadku pozostałych urządzeń Zamawiający wymaga, aby dostarczona dokumentacja (w tym atesty, certyfikaty, dokumenty gwarancyjne itp.) była kompletna i pozwalała na ich użytkowanie w pełni funkcjonalności, zgodnie z przepisami prawa oraz z wykorzystaniem pełni uprawnień gwarancyjnych.

W związku z powyższym Zamawiający informuje, że dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklaracje zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu, zamiast certyfikatu CE zgodnego z dyrektywą 93/42/EEC.

### **Pytanie nr 3**

#### **– dotyczy dostawa wyrobów medycznych – (pakiet nr IV) urządzenia do dezynfekcji – pkt. 2 Przenośne urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu przystąpienia do prac mających na celu usunięcie awarii do 5 dni oraz czasu naprawy do 14 dni w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający przypomina, że zgodnie z zapisami zawartymi w **załączniku nr 6** do SIWZ w przypadku braku możliwości dotrzymania terminu [usunięcia awarii/usterki], Wykonawca jest zobowiązany powiadomić Zamawiającego, nie później niż w pierwszym dniu trwania naprawy, przesyłając faksem lub drogą mailową informację o nowym terminie usunięcia awarii (usterki). Należy zatem stwierdzić, że Wykonawca ma zagwarantowaną możliwość przesunięcia wyznaczonego terminu naprawy, za zgodą Zamawiającego, o ile okaże się niemożliwe jego dotrzymanie. Wobec czego zapisy SIWZ w przywołanym zakresie pozostają bez zmian.

### **Pytanie nr 4**

#### **Zadanie 1 poz. 1 aparat EKG**

Czy w związku z niejasnym opisem funkcjonalności aparatu EKG Zamawiający dopuści aparat EKG o wszystkich wymienionych w Załączniku nr 3 parametrach poza poniższymi:

- brak eksportu badań w PDF; brak walizki (tak duży aparat EKG nie jest możliwy do transportu w walizce, jest to nieporęczne)
- brak opcji wydruku/podglądu on-line w trybie 1 odprowadzenia; oraz zrezygnuje z zapisu "papier EKG RA4 – co najmniej 5 rolek" ponieważ wskazuje on konkretnie na jeden rodzaj papieru, który może nie pasować do wymaganego formatu wydruku : " format A4 (rolka szer. minimum 210 mm)" a papier o symbolu RA4 ma rozmiar 112 mm.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że dopuści ofertę, której przedmiotem w zakresie zadania częściowego nr 1 pkt 1 będzie urządzenie o parametrach przedstawionych w zapytaniu Wykonawcy.

Jednocześnie należy zauważyć, że cytowane w zapytaniu sformułowania z SIWZ nie pochodzą z dokumentacji postępowania nr **26/BL/WYROBY MEDYCZNE II/PN/16** i nie odnoszą się do aktualnego przedmiotu zamówienia w zadaniu częściowym nr 1, ale do poprzedniego postępowania nr **11/BL/WYROBY MEDYCZNE/PN/16**.

W związku z powyższym, w celu dodatkowego doprecyzowania wymaganych parametrów aparatu EKG, Zamawiający wprowadza zmiany w SIWZ z następującym zakresem:

- w **załączniku nr 1 do SIWZ** zapis w pkt. II.1.2. lit. c. sekcja **wymagane funkcje oprogramowania** - tiret 10 zostaje usunięty,

- w załączniku nr 2a do SIWZ zapis w pkt.1.2.lit.c. sekcja **wymagane funkcje oprogramowania** - tiret 10 zostaje usunięty.

#### Pytanie nr 5

##### Zadanie 1 poz. 2. Analizator CRP

Informujemy, iż jedynym urządzeniem, które spełnia wszystkie wymogi określone w specyfikacji technicznej jest analizator Cera-Stat 4000 produkcji Green Cross Medis. Urządzenie to zostało jednak wycofane z produkcji i dystrybucji i jest niedostępne. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie produktu, który oferuje podobną funkcjonalność, ale różni się parametrami technicznymi. W szczególności prosimy o:

- dopuszczenie wyświetlacza LCD 2,4" (2x16 znaków) oraz obsługi za pomocą przycisków odstąpienie od wymogu wbudowanej pamięci pomiarów, w przypadku zaoferowania urządzenia wyposażonego w drukarkę, która zapewnia archiwizację wyników badań
- odstąpienie od wymogu głosowego przewodnika
- dopuszczenie interfejsu RS232 zamiast USB
- dopuszczenie 2 minutowego testu CRP zamiast 1 min.

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dopuści ofertę, której przedmiotem w zadaniu częściowym nr 1 pkt 2 będzie urządzenie o parametrach zaproponowanych w zapytaniu Wykonawcy.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmian SIWZ w następującym zakresie:

- w załączniku nr 1 do SIWZ:
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 2. lit. b. otrzymuje brzmienie: **wyświetlacz:** ekran dotykowy LCD, o przekątnej minimum 2,2 cala, dopuszczalna jest obsługa za pomocą przycisków;
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 2. lit. c. otrzymuje brzmienie: **pamięć wyników:** co najmniej 250 wyników pomiarów lub/i wyposażenie urządzenia w drukarkę, która zapewnia archiwizację wyników badań;
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 2. lit. f. otrzymuje brzmienie: **menu:** głosowy przewodnik lub menu niewyposażone w głosowy przewodnik;
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 2. lit. g. otrzymuje brzmienie: **interfejs PC:** co najmniej jeden port USB lub RS232;
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 2. lit. i. tiret 2 otrzymuje brzmienie: **całkowity czas pomiaru:** nie dłuższy niż 2 minuty;
- w załączniku nr 2a do SIWZ
  - zapis w pkt. 2. lit. b. otrzymuje brzmienie: **wyświetlacz:** ekran dotykowy LCD, o przekątnej minimum 2,2 cala, dopuszczalna jest obsługa za pomocą przycisków;
  - zapis w pkt. 2. lit. c. otrzymuje brzmienie: **pamięć wyników:** co najmniej 250 wyników pomiarów lub/i wyposażenie urządzenia w drukarkę, która zapewnia archiwizację wyników badań;
  - zapis w pkt. 2. lit. f. otrzymuje brzmienie: **menu:** głosowy przewodnik lub menu niewyposażone w głosowy przewodnik,
  - zapis w pkt. 2. lit. g. otrzymuje brzmienie: **interfejs PC:** co najmniej jeden port USB lub RS232,
  - zapis w pkt. 2. lit. i. tiret 2 otrzymuje brzmienie: **całkowity czas pomiaru:** nie dłuższy niż 2 minuty;

## Pytanie nr 6

### Zadanie 1 poz. 3 ANALIZATOR MOCZU

1. Prosimy o dopuszczenie urządzenia posiadającego pamięć 1000 wyników pacjentów oraz oddzielną pamięć 300 wyników kontroli jakości – łącznie 1300 rekordów.
2. Prosimy o dopuszczenie analizatora z zasilaniem sieciowym, bez zasilania baterijnego. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o dopuszczenie wyposażenia analizatora w zewnętrzną baterię tzw. UPS?

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dopuści ofertę, której przedmiotem w zadaniu częściowym nr 1 pkt 3 będzie urządzenie o parametrach przedstawionych w zapytaniu Wykonawcy.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje zmian SIWZ w następującym zakresie:

- w załączniku nr 1 do SIWZ:
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 3. lit. d. otrzymuje brzmienie:  
**pamięć:** minimum 1300 wyników pacjentów, w tym wyników kontroli (dopuszczalne jest zaoferowanie urządzenia, które posiada pamięć wyników minimum 1300 rekordów **łącznie**, tj. pamięć urządzenia + pamięć oddzielna),
  - zapis w pkt. II, zadanie częściowe nr 1 (pakiet nr I), pkt. 3. lit. o. otrzymuje brzmienie:  
**zasilanie:** sieciowe i akumulatorowe lub bateryjne (dopuszczalne jest zaoferowanie urządzenia jedynie z zasilaniem sieciowym lub zasilanego przez UPS)
- w załączniku nr 2a do SIWZ
  - zapis w pkt. 3. lit. d. otrzymuje brzmienie:  
**pamięć:** minimum 1300 wyników pacjentów, w tym wyników kontroli (dopuszczalne jest zaoferowanie urządzenia, które posiada pamięć wyników minimum 1300 rekordów **łącznie**, tj. pamięć urządzenia + pamięć oddzielna),
  - zapis w pkt. 3. lit. o. otrzymuje brzmienie  
**zasilanie:** sieciowe i akumulatorowe lub bateryjne (dopuszczalne jest zaoferowanie urządzenia jedynie z zasilaniem sieciowym lub zasilanego przez UPS)

Pozostałe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie. Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**Biorąc powyższe pod uwagę Zamawiający informuje, że przedłuża termin składania ofert do dnia 12.07.2016 r. do godz. 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w tym samym dniu o godz. 10:15**

Z poważaniem,

DIREKTOR GENERALNY  
Urzędu do Spraw Cudzoziemców

Arkadiusz SZYMAŃSKI

*Minaur*