

1. **Wykonawcy - uczestnicy postępowania
WIM/ZP/340/22/2007**
2. **Strona internetowa Zamawiającego, na której
umieszczono ogłoszenie o zamówieniu i
udostępniono SIWZ/WIM/ZP/340/22/2007**

Dotyczy: **odpowiedzi na pytania Wykonawców z dnia 12.04.2007 r. i 13.04.2007 r. dotyczące treści SIWZ/WIM/ZP/340/22/2007 Dostawa wyposażenia i mebli medycznych dla Szpitala Miejskiego im. Alfreda Sokołowskiego przy ul. Mieszka I 7 w Świnoujściu.**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2006 r. nr 164, poz. 1163 z późn. zm.), uwzględniając wystąpienie Wykonawcy z dnia 06 kwietnia 2007 roku zawierające pytania dotyczące treści SIWZ udzielam wyjaśnień przekazując treść pytania Wykonawców z dnia 12.04.2007 i 13.04.2007 i odpowiedzi Zamawiającego wszystkim Wykonawcom, którym doręczono specyfikację istotnych warunków zamówienia i publikując je również na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytania z dnia 12 kwietnia 2007 r.

(w nawiasach numer kolejny pytania danego wykonawcy do danej pozycji, przed nawiasem numer porządkowy nadany przez Zamawiającego).

Tabela 1.2.

I. Wyposażenie medyczne

Pytanie 35 (1)

Poz. 13. Stół zabiegowy

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu zabiegowy, w którym regulacja wysokości posiada zakres od 810 do 1050 mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 36 (2)

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu zabiegowy, w którym zakres regulacji pozycji anty-Trendelenburga wynosi 12^0 ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 37 (3)

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu zabiegowy, w którym kąt unoszenia oparcia pleców wynosi min 70^0 ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 38 (1)

Poz. 16. Stół do badań ginekologicznych

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu do badań ginekologicznych, w którym regulacja wysokości posiada zakres od 810 do 1050 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 39 (2)

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie stołu do badań ginekologicznych, którego długość blatu wynosi 2020 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 40 (1)

Poz. 20. Wózek na brudną bieliznę

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek na brudną bieliznę, który wykonany jest ze stali węglowej pokrytej powłoką chromową odporną na środki dezynfekcyjne i korozję ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 41 (2)

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek na brudną bieliznę, o wymiarach 560 mm x 540 mm, h =1030 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 42 (3)

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek na brudną bieliznę, wyposażony w worek płócienny o pojemności 120 l. ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 43 (1)

Poz. 21. Wózek oddziałowy wielofunkcyjny

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek oddziałowy wielofunkcyjny, którego szerokość wynosi 425 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 44 (1)

Poz. 23. Wózek do przewożenia chorych

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek do przewożenia chorych, którego górny zakres regulacji wysokości leża wynosi 885 mm ?

Odpowiedź: Tak , Zamawiający dopuszcza wózek do przewożenia chorych, którego górny zakres regulacji leża wynosi 885 mm.

Pytanie 45 (1)

Poz. 26. Wózek reanimacyjno - transportowy

Prosimy o wyjaśnienie, który zapis zakresu regulacji wysokości wózka jest właściwy : h = 550 do 910 mm (+/- 40 mm) czy od 560 do 950 mm (+/- 40 mm) ?

Odpowiedź: właściwy zapis: od 560 do 950 mm (+/- 40 mm), zapis: h = 550 do 910 mm (+/- 40 mm) wykreśla się

Pytanie 46

Poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stołu sekcyjnego z podnoszeniem elektrycznym, spełniającym wszystkie pozostałe kryteria podane przez Zamawiającego w SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie stołu sekcyjnego z podnoszeniem elektrycznym, spełniającym wszystkie pozostałe kryteria podane przez Zamawiającego w SIWZ

Tabela 1.2.

II. Meble medyczne

Poz. 4. Wózek reanimacyjno – transportowy

Pytanie 47 (1)

Prosimy o wyjaśnienie, który zapis zakresu regulacji wysokości wózka jest właściwy : $h = 550$ do 950 mm (± 30 mm) czy od 560 do 950 mm (± 40 mm) ?

Odpowiedź: właściwy zapis - regulacja wysokości wózka: od 560 do 950 mm (± 40 mm); zapis: $h = 550$ do 950 mm (± 30 mm) wykreśla się

Pytanie 48 (2)

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek reanimacyjno - transportowy, którego zakres regulacji wysokości wynosi od 585 do 885 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 49 (3)

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania wózek reanimacyjno - transportowy, którego zakres regulacji pozycji Trendelenburga wynosi 23^0 ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 50 (1)

Poz. 6. Łóżko rehabilitacyjne

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko rehabilitacyjne, którego długość wynosi 2190 mm ?

Odpowiedź: Tak

Poz. 7. Łóżko rehabilitacyjne elektryczne

Pytanie 51 (1)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko rehabilitacyjne elektryczne, którego zakres regulacji pozycji anty - Trendelenburga wynosi 15^0 ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 52 (2)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko rehabilitacyjne elektryczne, którego zakres regulacji segmentu uda wynosi 37^0 ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 53 (3)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania łóżko rehabilitacyjne elektryczne, które nie posiadają listew odbojowych ?

Rozwiązania konstrukcyjne łóżek, które pragniemy Państwu zaoferować ze względu na specyfikę jego zastosowania (między innymi możliwość uzyskania „pozycji kardiologicznej”) nie posiada ramy leża, do której miały by być zamocowane listwy odbojowe. Rolę ochronną przed uszkodzeniami pełnią natomiast cztery krążki odbojowe, które skutecznie chronią zarówno łóżko jak i ściany przed uszkodzeniami.

Jednocześnie pragniemy zwrócić uwagę, że przy wymogu Zamawiającego aby łóżko wyposażone było w 2 bariereki boczne chromowane, łatwo składane wzdłuż leża, listwy boczne nie będą spełniały żadnej roli ochronnej ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści łóżka rehabilitacyjne bez bocznej listwy ochronnej.

Pytanie 54 (1)

Poz. 15

Czy Zamawiającemu chodzi o wykonanie półki z fartuchem z blachy na tylnej ścianie i pozostałych bokach prostych czy z fartuchem z blachy na tylnej ścianie i pozostałych bokach zagłębionych?

Odpowiedź: Prosta półka o podanych wymiarach bez fartuchów na tylnej ścianie i pozostałych bokach.

Pytanie 55 (1)

Poz. 16 i poz. 17

Czy Zamawiającemu chodzi o wykonanie regału z półkami montowanymi na stałe (bez regulacji) czy z półkami regulowanymi? Regał ma być wyposażony w półki pełne czy perforowane (z otworkami)?

Odpowiedź: Półki regałów pełne, z regulowaną wysokością.

Pytanie 56 (1)

Poz. 19. Stojak do kroplówek

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stojak do kroplówek którego regulacja wysokości posiada zakres od 1720 do 2470 mm ?

Odpowiedź; Tak.

Pytanie 57 (1)

Poz. 22. Stolik przejezdny na narzędzia

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stolik przejezdny na narzędzia, którego wymiary wynoszą 740 x 440 x wys. 800 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 58 (1)

Poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika wykonanego w całości jak w SIWZ jednak z zakresem regulacji wysokości blatu 900 – 1350 mm oraz z wymiarami blatu

(dłxszer) : 750x500

mm?

Odpowiedź: Tak

Poz. 24. Stolik medyczny

Pytanie 59 (1)

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stolik medyczny wykonany z profili stalowych pokrytych lakierem proszkowym ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 60 (2)

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stolik medyczny o wymiarach 745 x 450 mm, h = 800 mm ?

Odpowiedź: Tak

Poz. 24 Stolik medyczny

Pytanie 61 (1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika wykonanego w całości ze stali kwasoodpornej w gatunku 0H18N9? Czy Zamawiającemu chodzi o stolik z blatem zagłębionym (fałą) czy z relingami z czterech stron zamontowanymi nad blatem?

Czy dolna półka ma być prosta, zagłębiona, z relingami?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stolika wykonanego w całości ze stali kwasoodpornej. Blat stolika z relingiem lub „zagłębiony” – uniemożliwiający zsuniecie się narzędzi.

Pytanie 62 (1)

Poz. 27

Czy stolik ma mieć fartuch na tylnej ścianie o wysokości 40 mm i pozostałe boki proste czy ma mieć wszystkie boki proste? Czy stolik ma być wyposażony w dolną półkę? Czy Zamawiający zaakceptuje stolik o wysokości 850 mm?

Odpowiedź: Blat stolika bez fartuchów, zagłębiony- uniemożliwiający zsuniecie się narzędzi.

Poz. 35. Szafka przyłóżkowa z blatem bocznym

Pytanie 63 (1)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z blatem bocznym, której szerokość całkowita wynosi 390 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 64 (2)

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szafkę przyłóżkową z blatem bocznym, w której zakres regulacji wysokości blatu bocznego wynosi od 760 do 1060 mm ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 65 (1)

Poz. 36 i 38. Taborety obrotowe

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania taborety obrotowe, w których tapicerowane siedzisko posiada średnicę 355 mm, a śrubowa regulacja wysokości posiada zakres 450 do 700 mm ?

Odpowiedź: Tak

Poz. 11, 12, 18, 28, 29 i 30

Pytanie 66 (1)

Czy Zamawiający dopuści w Tabeli 1.2 „II. Meble medyczne” aby fronty szuflad i drzwiczek oraz wypełnienie szkieletu mebla było wykonane z płyty wiórowej obustronnie laminowanej o grubości min. 18 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga aby fronty mebli w wymienionych pozycjach wykonane były z płyt meblowych MDF melaminowanych w klasie higieny E1, wszystkie fronty mebli i blaty robocze okleinowane laminatem wysokociśnieniowym HPL w klasie higieny E1, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 67 (2)

Czy Zamawiający może podać prawidłową wartość wysokości nóżek? W Tabeli 1.2 „II. Meble medyczne” – poz. 18. „Stanowisko laboratoryjne” - funkcjonują 2 wysokości 100mm i 150mm.

Odpowiedź: Prawidłowa wysokość nóżek 100 mm

Pytanie 68 (3)

Czy Zamawiający dopuści w Tabeli 1.2 „I. Wyposażenie medyczne” - aby szuflady wykonane były w systemie typu „METABOX”?

Odpowiedź: Dotyczy pozycji w części I. Wyposażenie medyczne” Tabeli 1.2. – Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ . Natomiast w części II. Meble medyczne Tabeli 1.2. – Zamawiający dopuszcza w meblach medycznych w miejsce „szuflad monolitycznych z tworzywa bez wewnętrznych szczelin i połączeń – zaoferowanie szuflad typu METABOX (o bokach metalowych lakierowanych proszkowo, doły szuflad wykonane z płyt o parametrach wymaganych w SIWZ), które spełniają pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie 69 (1)

Poz. 42

Czy stół ma mieć fartuch na tylnej ścianie o wysokości 40 mm i pozostałe boki proste czy ma mieć wszystkie boki proste? Czy stolik ma być wyposażony w dolną półkę? Czy Zamawiający zaakceptuje stolik o wysokości 850 mm? Czy stolik ma być wyposażony w komorę z osadnikiem gipsu (komora o wymiarach: 450x450x150 mm)? Jeżeli ma być wyposażony w komorę – to czy blat może być zagłębiony (fala) z trzech stron i z fartuchem na tylnej ścianie o wysokości 50 mm?

Pragniemy zaznaczyć, że parametry i wymiary sprzętu o które pytamy w minimalnym stopniu odbiegają od wymogów Zamawiającego i nie pogarszają jego walorów technicznych i użytkowych.

Odpowiedź: Standardowy stół z przeznaczeniem do gipsowni z komorą z osadnikiem gipsu (komora o wym.: ok. 450x450x150mm). Wyposażony w dolną półkę. Blat stołu zagłębiony z trzech stron , z fartuchem na tylnej ścianie o wysokości ok. 50mm. Zamawiający akceptuje stół o wysokości 850 mm

Dotyczy części formalno prawnej pkt. 9 (str. 4 SIWZ) OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY POTWIERDZAJĄCE SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ppkt. 9.1 oraz Część III SIWZ ppkt. 1.2 Opis przedmiotu zamówienia str. (25 SIWZ)

W w/w częściach SIWZ zamawiający wymaga dołączenia do oferty cyt.:

„9.1. Wypełniony formularz „Wykaz oferowanych towarów i usług związanych” (załącznik nr 1 do oferty - wraz z: zaświadczeniami podmiotów uprawnionych do kontroli jakości potwierdzającymi, że dostarczone towary odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.” oraz, cyt.: „1.2. Wykonawca przedstawi zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzające, że dostarczone wyposażenie odpowiada określonym normom lub specyfikacjom technicznym. Zamawiający zastrzega, że Wykonawca jest zobowiązany udokumentować (załączając - do załącznika nr 1 do oferty – kserokopie dokumentów deklaracji zgodności oraz certyfikatu jednostki notyfikowanej, współuczestniczącej w ocenie zgodności danego wyrobu), że proponowane wyroby medyczne spełniają wymagania określone w Ustawie o wyrobach medycznych z 20 kwietnia 2004r. (Dz. U.z 2004, Nr 93,poz.896 z późn. zm.)”.

W związku z tymi wymaganiami zwracamy się z pytaniem:

Pytanie 70 (1)

Czy dla potwierdzenia że dostarczone towary (NIE BĘDĄCE WYROBAMI MEDYCZNYMI) odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym, Zamawiający wymaga przedstawienia np. certyfikatu ISO producenta wyrobu, oraz,

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dla potwierdzenia że dostarczone towary (NIE BĘDĄCE WYROBAMI MEDYCZNYMI) odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym, wymaga przedstawienia np. certyfikatu ISO producenta wyrobów lub innych dokumentów potwierdzających jakość wyrobu lub jego zgodność z zasadniczymi wymaganiami.

Pytanie 71 (2)

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia deklaracji zgodności (dla wyrobów klasy I) oraz deklaracji zgodności oraz certyfikatu jednostki notyfikowanej, współuczestniczącej w ocenie zgodności danego wyrobu (dla wyrobów klasy IIa), że proponowane wyroby medyczne spełniają wymagania określone w Ustawie o wyrobach medycznych z 20 kwietnia 2004r.?

Należy nadmienić, że do wystawienia deklaracji zgodności dla wyrobów będących w klasie I nie jest wymagany udział jednostki notyfikowanej. Taki udział jest wymagany dla wyrobów medycznych znajdujących się w klasie IIa i wyższej.

Jednocześnie chcielibyśmy zapytać czy zamawiający wymaga dostarczenia wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych dla wyrobów będących w klasie IIb i III?

Odpowiedź: Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, wyroby medyczne mogą być wprowadzone do obrotu i do używania, jeżeli zostały oznakowane znakiem CE. Znak CE jest potwierdzeniem, że wyrób medyczny nim oznakowany, spełnia wymagania zasadnicze określone w cytowanej ustawie o wyrobach medycznych. W przypadku, kiedy ocena zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej w obszarze wyrobów medycznych obok znaku CE umieszczany jest numer identyfikacyjny właściwej jednostki. Zamawiający wymaga dostarczenia (dla wyrobów medycznych) deklaracji zgodności a w przypadku, kiedy ocena zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej wraz certyfikatem jednostki notyfikowanej, współuczestniczącej w ocenie zgodności danego wyrobu medycznego. Jeżeli wyrób medyczny nie wymaga wystawienia deklaracji zgodności i certyfikatu jednostki notyfikowanej (np. wyroby medyczne wykonane na zamówienie) należy dołączyć oświadczenie sporządzone po przeprowadzeniu procedur oceny zgodności - zgodnie z załącznikiem nr 8 do

rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 listopada 2004 roku w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz.U .Nr 251, poz.2514 z późniejszymi zmianami)

Pytania zadane w dniu 13 kwietnia 2007 r.

Pytanie 72 (1)

Czy konsekwentnie z pkt. 1.2 Opis przedmiotu zamówienia — zestawienie parametrów technicznych podpunkt 1.2 w SIWZ Zamawiający będzie wymagał aby Stanowisko do pielęgnacji noworodków spełniało wymogi Ustawy o Wyrobach Medycznych (Dz.U z 2004 NR 93 poz. 896 z późniejszymi zmianami) oraz posiadało Certyfikat Jakości potwierdzony przez Jednostkę Notyfikowaną, oraz że urządzenie to będzie wpisane do Rejestru Wyrobów Medycznych ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia (dla wyrobów medycznych) deklaracji zgodności a w przypadku, kiedy ocena zgodności była przeprowadzana pod nadzorem jednostki notyfikowanej wraz certyfikatem jednostki notyfikowanej, współuczestniczącej w ocenie zgodności danego wyrobu medycznego. Jeżeli wyrób medyczny nie wymaga wystawienia deklaracji zgodności i certyfikatu jednostki notyfikowanej (np. wyroby medyczne wykonane na zamówienie) należy dołączyć oświadczenie sporządzone po przeprowadzeniu procedur oceny zgodności - zgodnie z załącznikiem nr 8 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 listopada 2004 roku w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz.U .Nr 251, poz.2514, z późniejszymi zmianami).

Pytanie 73 (2)

Czy zamawiający przewiduje w ramach zamówienia uzupełniającego wyposażenie Stanowisk do pielęgnacji noworodków w ogrzewacze noworodkowe , które obecnie stanowią standard w nowo wyposażanych oddziałach położniczo- noworodkowych ? Jeżeli tak to czy Zamawiający może uzupełnić opis wyposażenia stanowisk pielęgnacyjnych na obecnym etapie ogłoszonego przetargu o w/w ogrzewacze noworodkowe lub dodać zapis „Stanowiska do pielęgnacji noworodków powinny być przystosowane do montażu ogrzewaczy noworodkowych”.

Odpowiedź:

Nie Zamawiający nie przewiduje wyposażenia stanowiska do pielęgnacji noworodków(poz. 11. cz.II, Tabeli 1.2.) w ogrzewacze noworodkowe.

Na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2006 r. nr 164, poz. 1163) wzywam do potwierdzenia otrzymania niniejszego pisma poprzez fax na numer faxu Zamawiającego 091-327-06-29.