

Warszawa, dnia 12/10/2017r.

ZZP.ZP.211/17.990.17

WYKONAWCY

Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia uprzejmie informuje, iż do Zamawiającego wpłynęło pisemne zapytanie dotyczące postępowania znak: ZZP-211/17 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: **DOSTAWĘ FABRYCZNIE NOWYCH RESPIRATORÓW NEONATOLOGICZNYCH WRAZ Z MONTAŻEM I INSTALACJĄ**. Poniżej przedstawiamy treść pytań z odpowiedziami.

PYTANIE 1:

Dotyczy pkt. 1.1 Z uwagi na przeznaczenie respiratorów – „Oddział Noworodkowy i Dziecięcy”, czy zamawiający dopuści respirator przeznaczony do wentylacji noworodków i dzieci?

ODPOWIEDŹ 1:

Zamawiający nie dopuści respiratora przeznaczonego do wentylacji noworodków i dzieci.

PYTANIE 2:

Dotyczy pkt. 2.2, 2.8.2 Czy z uwagi na przeznaczenie respiratorów – „Oddział Noworodkowy i Dziecięcy”, Zamawiający dopuści respirator bez trybu wentylacji kontrolowanej objętością?

ODPOWIEDŹ 2:

Zamawiający nie dopuści respiratora bez trybu wentylacji kontrolowanej objętością.

PYTANIE 3:

Dotyczy pkt. 2.3 Czy Zamawiający dopuści respirator tryb SIMV, PSV, SIMV+PSV oraz tryb wentylacji z gwarancją objętości VG w miejsce wymaganej?

ODPOWIEDŹ 3:

Nie.

PYTANIE 4:

Dotyczy pkt. 2.4 Czy Zamawiający dopuści respirator wyłącznie z trybem IPPV?

ODPOWIEDŹ 4:

Nie.

PYTANIE 5:

Dotyczy pkt. 2.5 Czy Zamawiający dopuści respirator z SIMV wyłącznie w trybie wentylacji PSV oraz trybem wentylacji z gwarancją objętości VG?

ODPOWIEDŹ 5:

Nie.

PYTANIE 6:

Dotyczy pkt. 2.8.1 Czy Zamawiający dopuści respirator oferujący w miejsce opisanego wymogu, wentylację z gwarancją objętości – VG oraz limitem objętości VL?

ODPOWIEDŹ 6:

Nie.

PYTANIE 7:

Dotyczy pkt. 2.9, 2.11, 3.1, 3.2, 3.6, 3.9, 3.11, 3.12, 3.14.1, 3.15, 3.15.1, 3.16, 3.17,3.20, 3.21, 3.22, 4.5, 4.6, 4.8, 4.10, 4.12, 4.19, 4.20, 4.21, 4.22, 4.27, 4.28, 4.29, 4.30, 4.31, 5.3, 5.10, 5.11, 5.15, 7.10, 7.11, 7.16 Czy Zamawiający dopuści respirator bez opcji w wymienionych punktach?

ODPOWIEDŹ 7:

Nie.

PYTANIE 8:

Dotyczy pkt. 3.5 Czy Zamawiający dopuści zakres 1-32 l/min?

ODPOWIEDŹ 8:

Nie.

PYTANIE 9:

Dotyczy pkt. 3.7 Czy Zamawiający dopuści zakres 0-30 cmH₂O?

ODPOWIEDŹ 9:

Nie.

PYTANIE 10:

Dotyczy pkt. 3.8 i 3.10Czy Zamawiający dopuści zakres 4-80 cmH₂O?

ODPOWIEDŹ 10:

Nie.

PYTANIE 11:

Dotyczy pkt. 3.14.2 Czy Zamawiający dopuści zakres 2-10 l/min?

ODPOWIEDŹ 11:

Nie.

PYTANIE 12:

Dotyczy pkt. 3.19 Czy Zamawiający dopuści zakres 0,1 do 15 sek?

ODPOWIEDŹ 12:

Nie.

PYTANIE 13:

Dotyczy pkt.3.20 Czy Zamawiający dopuści zakres

ODPOWIEDŹ 13:

Nie.

PYTANIE 14:

Dotyczy pkt.5.1 Czy Zamawiający dopuści ekran o przekątnej 10,4”?

ODPOWIEDŹ 14:

Nie.

PYTANIE 15:

Dotyczy pkt. 5.4 Czy Zamawiający dopuści prezentacje pętli : przepływ/objętość oraz

ODPOWIEDŹ 15:

Nie.

PYTANIE 16:

Dotyczy pkt. 6.18 Czy Zamawiający dopuści zakres 2-20 sek?

ODPOWIEDŹ 16:

Nie.

Zakład Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia zgodnie z art. 38 ust. 4 i ust. 4a ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (*zamieszczonej na stronie internetowej Zakładu Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia, tj.: www.zzpprzymsz.pl*) w postępowaniu znak: **ZZP-211/17**

ZMIANY DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA:

1) w rozdz.V USZCZEGÓLOWIENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA I OBOWIĄZKÓW WYKONAWCY” pkt 2, ppkt 2.1.

zamiast:

2.1. Zgodnie z § 13 ust. 1 pkt 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z dnia 27 lipca 2016 r., poz. 1126), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu, tj. złożyć wraz z ofertą (warunki przedmiotowe):

2.1.1. Zgłoszenie lub Wpis do Rejestru Wyrobu Medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE, dla którego wystawiono deklarację zgodności lub inny dokument potwierdzający spełnianie wymagań właściwych dla danego asortymentu co do zgodności z obowiązującymi przepisami.

2.1.2. Katalog lub broszura informacyjna w języku polskim z zaznaczeniem oferowanego produktu.

2.2. Dokumenty, o których mowa w powyżej są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

2.3. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

będzie:

2.1. Zgodnie z § 13 ust. 1 pkt 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z dnia 27 lipca 2016 r., poz. 1126), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, **Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu, tj. złożyć wraz z ofertą** (warunki przedmiotowe):

2.1.1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanego sprzętu zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2017.211 t. j. z dnia 2017.02.03), tj.:

a) deklaracji zgodności,

b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną,

c) kopii powiadomienia lub zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.

2.2. Dokument wymieniony w lit. b) i c) należy załączyć, jeżeli jest to wymagane przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2017.211 t. j. z dnia 2017.02.03).

- 2.3. Dokumenty, o których mowa w powyżej są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 2.4. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Wobec powyższego Zamawiający zawiadamia, iż **przedłuża termin składania ofert** oraz obowiązkowy termin wniesienia wadium i wyznacza nowy termin składania ofert oraz wniesienia wadium **do dnia 20 października 2017r. do godziny 11.00.**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20 października 2017 r. o godzinie 12:00 w siedzibie Zamawiającego tj. w Zakładzie Zamówień Publicznych przy Ministrze Zdrowia, Al. Jerozolimskie 155, 02-326 Warszawa, sala konferencyjna 113 (I piętro).

Zamawiający dokonuje zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu w ww. zakresie.