

Poznań, 2010-10-21

ZP 06/2010

Dot.: postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sprzedaż, dostarczenie, rozładowanie i uruchomienie autoklawu ze zintegrowanym systemem próżniowym oraz kolumny jonowymiennej i konduktometru do zasilania autoklawu wodą dejonizowaną.

W dniu 19 i 21.10.2010 od Wykonawców do Zamawiającego wpłynęły następujące zapytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Działając zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych prosimy o wyjaśnienie następujących kwestii:

1. Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z komorą ciśnieniową o wymiarach podanych w SIWZ ale ustawioną w pozycji poziomej?

Takie rozwiązanie znacznie ułatwia załadunek i rozładunek urządzenia oraz w szczególności prowadzenie czynności konserwacyjnych. Komora pionowa o głębokości 1m i związana z tym wysokość całkowita autoklawu nie pozwolą użytkownikowi swobodnie dosięgnąć do sitka odpływu umieszczonego na dnie komory, gdzie gromadzą się różne zanieczyszczenia mechaniczne (np. potłuczone szkło, słoma z klatek, kawałki folii i papieru z opakowań, agar itp.). Kontrola obecności zanieczyszczeń mechanicznych i ich usuwanie powinny być wykonywane po każdym cyklu sterylizacji. Przedstawianie się zanieczyszczeń do armatury powoduje kosztowne i trudne do usunięcia awarie nie podlegające gwarancji (np. blokowanie elektrozaworów, zapychanie przewodów itp.). Wymiary zewnętrzne proponowanego rozwiązania: szerokość 85cm, wysokość 73cm, głębokość 130 cm.

2. Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z grzałkami o mocy 9kW?

Większa niż podana w SIWZ moc grzałek ma na celu skrócenie czasu nagrzewania się komory a tym samym obniżenie całkowitych kosztów zużycia energii elektrycznej. W autoklawach z grzałkami o mocy 7kW woda nagrzewa się powoli więc znaczna część dostarczonej energii jest marnowana w wyniku strat ciepła, które jest emitowane do otoczenia.

3. Czy Zamawiający wymaga, żeby wszystkie komunikaty na wyświetlaczu sterownika były podawane w języku polskim?

4. Czy Zamawiający wymaga żeby pokrywa urządzenia posiadała zabezpieczenie na całym obwodzie pokrywy (bez punktowych sworzni, śrub, haków itp.) uniemożliwiające częściowe otwarcie komory.

5. Czy Zamawiający wymaga, żeby komora ciśnieniowa autoklawu była wykonana ze stali nierdzewnej klasy AISI316TI lub wyższej, która jest dopuszczona do użytku np. w przemyśle farmaceutycznym?

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w port umożliwiający wprowadzenie termopar do pomiarów walidacyjnych?

7. Czy Zamawiający wymaga, żeby sterownik zaoferowanego urządzenia umożliwiał prowadzenie sterylizacji w oparciu o zadaną przez użytkownika wartość letalności F0?

8. Czy Zamawiający wymaga, żeby dostarczone urządzenie było pochodziło od producenta, który stosuje system zarządzania jakością zgodny z ISO9001 potwierdzony odpowiednim certyfikatem?

9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę punktu 5 w paragrafie 4 projektu Umowy w taki sposób, aby trzecia awaria tego samego podzespołu w okresie gwarancji skutkowałą wymianą urządzenia na nowe. Warunki gwarancji oferowane przez producentów niestety nie obejmują zapisów umieszczonych przez Zamawiającego w umowie.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO:

1. Zamawiający nie zaakceptuje **urządzenia z komorą ciśnieniową o wymiarach podanych w SIWZ ale ustawioną w pozycji poziomej**, gdyż przeznaczone na dzień dzisiejszy do tego pomieszczenie (jego powierzchnia) wymaga umieszczenia autoklawu pionowego.
2. Zamawiający zaakceptuje **urządzenia z grzałkami o mocy 9kW**.
3. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga **żeby wszystkie komunikaty na wyświetlaczu sterownika były podawane w języku polskim**.
4. Zamawiający nie wymaga **żeby pokrywa urządzenia posiadała zabezpieczenie na całym obwodzie pokrywy (bez punktowych sworzni, śrub, haków itp.) uniemożliwiające częściowe otwarcie komory**.
5. Zamawiający nie wymaga, **żeby komora ciśnieniowa autoklawu była wykonana ze stali nierdzewnej klasy AISI316TI lub wyższej, która jest dopuszczona do użytku np. w przemyśle farmaceutycznym**.
6. Zamawiający nie wymaga, **aby zaoferowane urządzenie było wyposażone w port umożliwiający wprowadzenie termopar do pomiarów walidacyjnych**.
7. Zamawiający nie wymaga, **żeby sterownik zaoferowanego urządzenia umożliwiał prowadzenie sterylizacji w oparciu o zadaną przez użytkownika wartość letalności F0**.
8. Zamawiający nie wymaga, **żeby dostarczone urządzenie pochodziło od producenta, który stosuje system zarządzania jakością zgodny z ISO9001 potwierdzony odpowiednim certyfikatem**.
9. **Zamawiający wyraża zgodę na zapis punktu 5 w paragrafie 4 projektu umowy w sposób następujący: Trzecia awaria tego samego podzespołu w okresie gwarancji jest podstawą do:**
 - 1) **żądania przez Zamawiającego wymiany sprzętu na nowy o parametrach co najmniej równorzędnych,**
 - 2) **zobowiązania Wykonawcy do dostarczenia sprzętu, o którym mowa w pkt 1) w terminie 30 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego żądania wymiany sprzętu na nowy.**

Powyższe odpowiedzi należy uwzględnić w treści oferty.

Termin składania i otwarcia ofert pozostaje bezmian.

podpisał Dyrektor Instytutu

Prof. dr hab. med. Jerzy Nowak