

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97



Rzeczpospolita
Polska



SAMORZĄD WOJEWÓDZTWA
WIELKOPOLSKIEGO

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Kalisz, dnia 20 kwietnia 2018 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego p.n. „Zwiększenie potencjału medycznego Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Kaliszu poprzez doposażenie w aparaturę medyczną” - nr sprawy 17/18.

W odpowiedzi na pytania wykonawców informujemy:

Pytanie nr 1 dot. Zadania nr 4 (Wideokolonoskop pediatryczny z wieżą), część A/11 Formularza Ofertowego (5):

Czy Zamawiający ma na myśli ręczną regulację mocy światła min. 8 stopni licząc od pozycji 0 w górę i dół?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ zamawiający wymaga ręcznej regulacji mocy światła min. 8 stopni.

Pytanie nr 2 dot. Zadania nr 4, część A/16 Formularza Ofertowego (5):

Czy Zamawiający dopuści zapasową żarówkę halogenową włączaną automatycznie w razie awarii lampy głównej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zapasowej żarówki halogenowej włączanej automatycznie w razie awarii lampy głównej.

Pytanie nr 3 dot. Zadania nr 4, część A/29 Formularza Ofertowego (5):

Czy Zamawiający dopuści wideokolonoskop posiadający średnicę zewnętrzną wziernika oraz końcówki sondy nie większa niż 11,3 mm $\pm$ 4mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Zadania nr 4, część A/33 Formularza Ofertowego (5):

Czy w celu udokumentowania opisanego parametru Zamawiający wymaga, aby oferent określił i opisał konkretnie proponowane rozwiązanie techniczne ułatwiające pokonywanie zagięć w przewodzie pokarmowym pacjenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 5 dot. Zadania nr 4, część A/50 Formularza Ofertowego (5):

Ze względu na brak wpływu na dostawę aparatu do serwisu wnosimy o zmianę zapisu na następujący Czas reakcji serwisu „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” – max. 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii mailem na adres podany w umowie licząc od dnia dostawy do wskazanego serwisu Oferenta.

1

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 4, część A/51 Formularza Ofertowego (5) oraz załącznika 6 do projektu umowy (karta gwarancyjna) pkt 3.3 b) oraz projektu umowy § 7 pkt 7:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu niezbędnego do usunięcia wad do 5 dni roboczych w przypadku drobnych awarii oraz do 12 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy, jednocześnie zapewniając sprzęt zastępczy na czas naprawy.

Urządzenia będące przedmiotem zamówienia to wysoce specjalistyczny sprzęt medyczny podporządkowany wymogom szeregu aktów prawnych krajowych i unijnych (ustawa o wyrobach medycznych, MDD 93/42 EEC).

Każdorazowa naprawa urządzenia, musi, ze względu na odpowiedzialność producenta wobec użytkownika i pacjenta (odpowiedzialność za produkt niebezpieczny art 4491-11 KC), doprowadzić do przywrócenia stanu urządzenia zgodnego z deklaracją zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 7 dot. Zadania nr 4, część A/56 Formularza Ofertowego (5) oraz załącznika nr 4 do projektu umowy (protokół z przeprowadzenia szkolenia) pkt 2, 4:

Powołując się na treść Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r. Rozdział 11 Używanie i utrzymywanie wyrobów Art. 90. pkt 4 i 5, która nakłada na dystrybutora obowiązek przeprowadzenia fachowej instalacji, okresowych przeglądów, regulacji, kontroli bezpieczeństwa, kalibracji itp, które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika, jednocześnie zobowiązuje dystrybutora do dysponowania, określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi oraz koniecznością zatrudniania osób posiadających określone przez wytwórcę kwalifikacje i doświadczenie zawodowe, co w przypadku sprzętu medycznego oznacza długotrwałe i bardzo kosztowne certyfikowane przez producenta szkolenie personelu technicznego.

Mając powyższe na uwadze zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z wymogu przeprowadzenia certyfikowanego szkolenia techniczno-serwisowe dla pracowników Działu Aparatury Medycznej SU wskazanych przez zamawiającego na żądanie wg jego potrzeb (w ramach umowy) min. 4osoby w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie obejmującego zagadnienia techniczne ze wskazaniem na czynności konserwacyjne, najczęstsze awarie oraz wstępną diagnostykę. Zamawiający nie wymaga wydawania certyfikatów serwisowych dostępnych jedynie dla pracowników serwisu autoryzowanego. Dotyczy wszystkich części postępowania.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 4, część A/44 Formularza Ofertowego (5):

Zwracamy się z prośbą o określenie zakresu wymaganego upgradu
Czy Zamawiający oczekuje aktualizacji oprogramowania do nowszej wersji czy rozszerzenie istniejącego systemu o kolejne stanowisko robocze (PC, drukarka) oraz serwer?
Ponadto czy Zamawiający oczekuje rozszerzenia istniejącego systemu o opcjonalne funkcje i jakie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aktualizacji oprogramowania do nowszej wersji wraz z wymianą stacji roboczej.

Pytanie nr 9 dot. Zadania nr 4, część A/1 Formularza Ofertowego (5):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia o następujących parametrach:

Certyfikat CE, wyrób medyczny, urządzenie fabrycznie nowe, rok produkcji nie starszy niż 2017.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 10 dot. Zadania nr 4, załącznika nr 6 do projektu umowy pkt 3.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Pkt. 3.2 na następujący:

3.2 Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnego usuwania **usterek gwarancyjnych** stwierdzonych i zgłoszonych przez Zamawiającego, nieodpłatnego wykonywania obowiązkowych przeglądów technicznych i konserwacji, z wymianą części według zaleceń producenta, w okresie trwania gwarancji udzielonej przez Wykonawcę. Ostatni przegląd przeprowadzony będzie w ostatnim miesiącu obowiązywania gwarancji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 11 dot. Zadania nr 4, projektu umowy § 7 pkt 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Par. 7. ust. 5 na następujący:

5. Strony postanawiają iż Wykonawca ponosi odpowiedzialność z tytułu gwarancji za **usterki gwarancyjne** zmniejszające wartość użytkową, techniczną dostarczonego przedmiotu umowy, usunięcie wad lub usterek **gwarancyjnych** ujawnionych w okresie gwarancji oraz zobowiązuje się do nieodpłatnego wykonywania obowiązkowych przeglądów technicznych, testów specjalistycznych (o ile są wymagane przepisami) i konserwacji, z wymianą części według zaleceń producenta przedmiotu umowy, w ramach zobowiązań przyjętych na podstawie gwarancji.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 12 dot. Zadania nr 4, SIWZ pkt I.2, D.3.b), c), część A/36, A/41 i A/ 43 Formularza Ofertowego (5):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niemedycznych produktów (wyposażenia) takich jak np. elementy wózka, elementy pompy, oprogramowanie i zrezygnuje z konieczności dołączania dla nich dokumentów wymienionych w siwz Pkt. B.I.2. , D.3. b), c) oraz wyrazi zgodę na modyfikację formularza cenowego w tym zakresie (dodanie pozycji dla wyrobów niemedycznych ze stawką VAT 23%)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zamawiający informuje, że treść powyższych wyjaśnień stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek