



SPZOZ_NT/DZP/PN/ 11/18

Nowy Tomyśl, dn. 10.10.2018r.

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

**WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 3
WRAZ Z INFORMACJĄ O MODYFIKACJI ZAPISÓW SIWZ**

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie: „Dostawa urządzeń medycznych dla Szpitalnego Oddziału Ratunkowego”.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest *DOSTAWA URZĄDZEŃ MEDYCZNYCH DLA SZPITALNEGO ODDZIAŁU RATUNKOWEGO*, zawartych w pismach Wykonawców, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 6 z dnia 07.10.2018r. :

Dotyczy „Część nr 9 - Urządzenia do obrazowania żył i krwawień”, Poz. A. Wizualizator żył / iluminator naczyniowy

Pytanie nr 1:

Kryteria określone w załączniku 1I „Opis przedmiotu Zamówienia cz. 9, w punkcie 3 (urządzenie wykorzystujące światło laserowe), pkt 7 (posiadające ekran LCD) oraz w pkt 9 (port mini USB) szczegółowego opis przedmiotu zamówienia ograniczają oferty do wyłącznie JEDNEGO modelu na rynku w tej kategorii urządzeń, natomiast w praktyce klinicznej obecność lub brak ekranu LCD oraz portu USB nie przekładają się na skuteczność lokalizacji naczyń. Istotną cechą w zamian jest opcja pomiaru głębokości naczyń, która umożliwia bardziej precyzyjne dobranie kąta i głębokości wklucia oraz opcja wyświetlania naczyń w zmniejszonym trybie pediatrycznym. Ponadto, określone kryterium w punkcie 20. z odniesieniem do norm europejskich (Urządzenie laserowe klasy 2, zgodne z Dyrektywą Europejską 2002/364/EC) również wskazuje na jedyny w tym segmencie model na rynku, bez możliwości zaoferowania urządzenia równoważnego. Czy dla zachowania zasad konkurencyjności i celem uzyskania najkorzystniejszej ceny Zamawiający dopuści do zaoferowania urządzenia równoważne - bezkontaktowy iluminator naczyniowy ze statywem – skaner żył, który cechuje się parametrami opisanymi jak niżej?

1)	Przenośne, podręczne urządzenie do iluminacji naczyniowej, umożliwiające zlokalizowanie naczyń (żył) powierzchniowych
2)	Bezpieczna procedura iluminacji naczyń – brak bezpośredniego kontaktu urządzenia z pacjentem
3)	Urządzenie emitujące promieniowanie podczerwone emitowane w technologii LED, które wykorzystane jest do lokalizacji naczyń (żył) podskórnych oraz podświetlenia ich światłem widzialnym pozycji na skórze pacjenta bezpośrednio nad żyłami. Wizualizacja naczyń (żył) dokonuje się dzięki wchłanianiu promieniowania podczerwonego przez hemoglobinę we krwi
4)	Zakres pracy (podświetlania naczyń/żył): 18-24cm nad ciałem pacjenta
5)	Możliwość wyboru jednego z dwóch trybów projekcji: „pozytyw/negatyw” w tonacji koloru zielonego
6)	Na spodzie urządzenia dwie soczewki a obok nich okienko projektora
7)	Urządzenie wyposażone w unikalną funkcję pomiaru głębokości naczyń
8)	Urządzenie zasilane baterią litowo – jonową o pojemności min. 3000 mAh (wymieniny przez użytkownika)
9)	Urządzenie wyposażone w kompatybilną bezprzewodową ładowarkę wraz z zasilaczem
10)	W zestawie kompatybilny dwuramienny statyw z regulacją wysokości osadzony na podstawie jezdnej do podtrzymania urządzenia z głowicą zabezpieczającą iluminator – statyw z wbudowaną bezprzewodową ładowarką
11)	Wymiary urządzenia w mm (dł. x szer. x gł.): 200 x 60 x 50 (+/-15 mm)
12)	Waga urządzenia: max. 500 g
13)	Ciągły czas pracy przy pełnym naładowaniu z włączonym światłem do podświetlania żył min. 150 min.
14)	Ilość standardowych procedur oglądania naczyń (żył) przy pełnym naładowaniu baterii: min. 75
15)	Czas do pełnego naładowania baterii max. 4h
16)	Warunki pracy: - temperatura – od 5°C do 35°C (+/- 5°C), - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 5%) wilgotności względnej bez kondensacji
17)	Warunki transportu i przechowywania: - temperatura – od -20°C do 50°C (+/- 20°C), - wilgotność – od 5% do 85% (+/- 5%) wilgotności względnej bez kondensacji
18)	Urządzenie sklasyfikowane jako wyrób medyczny

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez Wykonawcę zmianę zapisów SIWZ. Zamawiający dopuści iluminator naczyniowy bez ekranu LCD oraz portu USB z możliwością wyboru jednego z dwóch trybów

projekcji: „pozytyw/negatyw” w tonacji koloru zielonego - o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ (zmodyfikowanym zał. nr 1I do SIWZ).

Zmodyfikowany Załącznik 1I „Opis przedmiotu Zamówienia cz. 9” Zamawiający zamieści na stronie internetowej w zakładce dotyczącej niniejszego przetargu.
Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie uległy parametry punktowane dla ww. części – łączna suma punktów, jakie Wykonawcy mogą uzyskać za zaoferowane parametry urządzenia wynosi 100 pkt (szczegóły w zmodyfikowanym Zał. 1I dla części nr 9). Punkty te stanowią będą podstawę obliczenia punktacji w kryterium oceny ofert: Jakość – Parametry techniczno-funkcjonalne.

Pytanie nr 2:

Czy dla zachowania zasad konkurencyjności i celem uzyskania najkorzystniejszej ceny Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji A „Wizualizator żył / iluminator naczyńowy” z zadania cz. 9, jako osobny pakiet/część?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydzieli Pozycji A „Wizualizator żył / iluminator naczyńowy” z Pakietu (części).

Zestaw pytań nr 7 z dnia 07.10.2018r. :

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Strony ustalają wysokość kar umownych w przypadku:

- a) niedotrzymania terminu, o którym mowa w paragrafie 1 ust. 4 w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto, **przysługującego Dostawcy za opóźniony w dostawie przedmiot umowy**, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy**,
- b) za nieprzestrzeganie warunków gwarancji i rękojmi, o których mowa w § 4 - za każde uchybienie w wysokości 0,2% wartości wynagrodzenia brutto, **przysługującego Dostawcy za reklamowany przedmiot umowy**, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**,
- c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca – Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę w wysokości 5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Zestaw pytań nr 8 z dnia 09.10.2018r. :

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o ujednolicenie zapisów Opisu przedmiotu zamówienia oraz umowy i określenie czasu reakcji serwisu na 48h.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający poprawił omyłkę pisarską w Zał. 1A Opis przedmiotu zamówienia następująco:

Czas reakcji serwisu na zgłoszenie z podjęciem naprawy (nie dłuższy niż 48 h) w dni robocze (od pn-pt z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy).

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przekazania kluczy sprzętowych, oprogramowania serwisowego oraz kodów zabezpieczających oprogramowanie.

Wyjaśniamy, że kody serwisowe są wydawane imiennie autoryzowanym serwisantom, którzy muszą odbyć cykl szkoleń serwisowych u producenta i są wydawane na określony czas.

Zamawiający musi działać zgodnie z obowiązującymi przepisami art.90 ust.4 i 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20.05.2010r., która reguluje jakie podmioty mogą wykonywać czynności serwisowe.

Producent sprzętu medycznego gwarantuje, że jeżeli sprzęt jest użytkowany, serwisowany zgodnie z jego wytycznymi to zapewnia, że wszelkie wydane certyfikaty są utrzymywane w mocy.

Rejestrując wyrób jako wyrób medyczny potwierdza się jednocześnie, że dane urządzenie posiada odpowiednie certyfikaty oraz przedkłada się instrukcje obsługi, która m.in. zawiera informacje na temat zasad eksploatacji urządzenia. Naruszenie wytycznych producenta może skutkować utratą wszelkich certyfikatów dla danego urządzenia.

Jednocześnie informujemy, że w momencie przekazania kodów serwisowych Zamawiającemu byłoby rażącym naruszeniem wytycznych producenta i tym samym Zamawiający byłby zobowiązany do przejścia na siebie wszelkiej odpowiedzialności prawnej za skutki użytkowania aparatu. W momencie, kiedy osoba trzecia zostanie poszkodowana podczas pracy aparatu to szpital poniesie wszystkie konsekwencje tego zdarzenia (ewentualne odszkodowanie itp.), a nie producent sprzętu. Powyższe wynika z tego, że z chwilą przeniesienia na kupującego kodów serwisowych producent nie ma faktycznych ani prawnych możliwości zagwarantowania sprawności pracy aparatu. Wszelkie czynności związane zatem z serwisem i naprawą sprzętu zobowiązany jest dokonywać na własne ryzyko kupujący. Ponosi on tym samym wszelką odpowiedzialnością opartą nie tylko na zasadzie winy, lecz także na zasadzie ryzyka za szkody wyrządzone w związku z użytkowaniem takiego urządzenia. Dlatego też tak istotnym elementem użytkowania sprzętu medycznego, bezpośrednio

związanego z zagrożeniem dla życia i zdrowia pacjenta, jest właściwe jego serwisowanie i przestrzeganie wytycznych producenta.

Dodatkowo informujemy, że zgodnie z Instrukcją obsługi „aparat może być obsługiwany jedynie przez wykwalifikowany personel. Otwieranie aparatu i dostęp do wewnętrznych elementów jest dozwolone jedynie dla autoryzowanego serwisu. Autoryzowanie do wykonywania napraw dokonać może jedynie producent aparatu”

Pragniemy ponadto zaznaczyć, iż w poprzednim postępowaniu na zakup m.in. aparatu RTG z ramieniem C, prowadzonym przez Zamawiającego pod znakiem sprawy: SPZOZ_NT/DZP/PN/01/2018 – Zamawiający w toku postępowania (w odpowiedzi na pytanie Wykonawcy) odstąpił od wymagania przekazania kodów serwisowych.

W związku z powyższym wnosimy o rezygnację przez Zamawiającego z powyższego wymogu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający rezygnuje z powyższego wymogu i wykreśla zapis § 1 ust. 8 wzoru umowy (ZA1. 6A do SIWZ).

Pytanie 3

Warunki serwisowe - punkt 14; czy Zamawiający dopuści aparat RTG z ramieniem C w który całe oprogramowanie oparte jest o piktogramy a tylko niektóre komunikaty są wyświetlane w j. angielskim?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 4

Pytanie do § 5 wzoru umowy dla części 1:

Czy Zamawiający dopuszcza dokonanie następującej zmiany:

„1. Strony ustalają wysokość kar umownych *w przypadku*:

a) niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 2 ust. 1 w wysokości ~~0,5%~~ 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy za każdy dzień ~~opóźnienia~~ opóźnienia zwiłoki,

b) ~~za naruszenie terminów wykonania naprawy gwarancyjnych, określonych w § 4 ust. 4 lit. c) i d) umowy nieprzestrzeganie warunków gwarancji i rekojmi, o których mowa w § 4 – za każde uchybienie w wysokości 0,05% wartości wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 3 ust. 1 umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia zwiłoki,~~

c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca – Dostawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy.

2. Za szkody powstałe na majątku Zamawiającego w czasie dostaw odpowiada Dostawca w ~~pełnym~~ w jakim szkoda ~~te wyrządził Zamawiającemu umyślnie~~ do wartości rzeczywiście poniesionej i udowodnionej szkody.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisów wzoru umowy.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapis wzoru umowy dla części 1 § 5 (Załącznik 6A do SIWZ) ust. 1 lit. a) następująco:

a) niedotrzymania terminu, o którym mowa w § 2 ust. 1 w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 umowy za każdy dzień opóźnienia.

Zestaw pytań nr 9 z dnia 09.10.2018r. :

Pytanie 1, dot. część 9 „urządzenie do detekcji pourazowych krwawień mózgowych” pkt 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego urządzenie do detekcji pourazowych krwawień mózgowych o wymiarach 23 x 8,5 x 4,6 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści urządzenie o podanych wymiarach pod warunkiem, że spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający informuje o dokonaniu zmian (modyfikacji):

- 1) w treści załącznika **1I** do SIWZ dla części nr 9;
- 2) Wzoru umowy dla części 1 – Załącznik **6A** do SIWZ,
- 3) dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia: w Rozdz. XV. *Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert* **ust. 1 lit B.** Kryterium Jakość (Parametry techniczno-funkcjonalne) – waga 40% (maksymalnie 40 pkt) **suma punktów dla części nr 9 wynosi 100 pkt.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji, Zamawiający ustala termin składania ofert na dzień **30 października 2018r.** do godz. **10:00**. W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia **30 października 2018r.** o godz. **10:00**
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **30 października 2018r.** o godz. **10:15**

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie.