

Szczecin, dn. 18.10.2018 r.

Znak sprawy: ZP/220/84/18

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż, instalację i uruchomienie kardioangiografu.

WYJAŚNIENIA NR 1 ORAZ MODYFIKACJA SIWZ NR 1

W związku z wpływaniem do zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2017.1579 t.j. z dnia 2017.08.24 ze zm.), zwanej dalej „PZP”, zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

Pytanie 1 – Dotyczy załącznika nr 1 do formularza oferty, par. XVI, pkt. 170:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie tego zapisu.

Uzasadnienie: Philips Polska jest autoryzowanym przedstawicielem producenta w zakresie serwisu urządzeń medycznych w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym. Oprogramowanie serwisowe urządzeń medycznych stanowi własność intelektualną Philips. Philips nie może przekazać dostępu do tego oprogramowania bez sprawowania nadzoru i kontroli nad wykonywaniem usług serwisowych. Przekazanie kluczy serwisowych wymaga wcześniejszego przeszkolenia personelu zamawiającego. Obowiązek przeszkolenia nie został wskazany w SIWZ i nie zostały objęte przedmiotem zamówienia. Szkolenie personelu zamawiającego wiąże się z koniecznością wskazania w ofercie kosztów takiego szkolenia. W ofercie brak wskazania takich kosztów (cena w ofercie obejmuje wyłącznie szkolenie personelu z użytkowania urządzeń medycznych, a nie jego serwisowania), a zatem zachodzi sprzeczność pomiędzy treścią SIWZ i treścią oferty z przedmiotem zamówienia, co prowadzi do konieczności unieważnienia postępowania na podstawie art. 91 ust. 1 pkt 7 w związku z art. 29 ust. 1 i 2, art. 36 ust. 1 pkt 3, art. 89 ust. 1 pkt 2, art. 179 i art. 180 ustawy PZP.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem w załączniku nr 1 do formularza oferty, par. XVI, pkt 170, Zamawiający wymaga, po okresie gwarancji, przekazania hasła dostępu w celu przeprowadzenia podstawowej diagnostyki i konfiguracji sieciowej (dotyczy systemów operacyjnych na stanowiskach komputerowych) a nie diagnostyki serwisowej aparatu.

Pytanie 2 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II, par. 7, ustęp 1 podpunkt e):

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie ww. punktu, ponieważ spełnienie opisanego w nim wymogu nie jest możliwe w odniesieniu do aparatów angiograficznych, jako że tego typu przedmiot zamówienia obejmuje urządzenia wymagające skomplikowanego i czasochłonnego procesu dostawy, montażu, instalacji, ponadto są to urządzenia każdorazowo produkowane na indywidualne zamówienie (nie są sprzętem przechowywanym na stanie magazynowym). Należy podkreślić, iż Wykonawca, aby móc sprostać wymaganiom Zamawiającego będzie zmuszony do uwzględnienia w cenie oferty wartość co najmniej drugiego urządzenia, co w sposób abstrakcyjny przyczyni się do jej wzrostu.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem w SIWZ, rozdział II, § 7, ustęp 1 punkt e, Zamawiający nie żąda dostawy zastępczego kardioangiografu lecz dostawy zastępczego elementu zestawu np. jednostka komputerowa, moduł zasilacza itp. Zatem Zamawiający nie rezygnuje z powyższego punktu.

Pytanie 3 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II par. 7, ustęp 1, podpunkt i):

Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, a o czas przedłużającej się naprawy ponad 5 dni kalendarzowych. W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację zapisu: „w innych przypadkach niż określone w lit. h, termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek wady sprzętu objętego gwarancją Zamawiający nie mógł z niego korzystać, jak również o okres, w którym Zamawiający korzystał z zastępczego elementu zestawu, pod warunkiem, że Wykonawca nie dokona naprawy w czasie 5 dni kalendarzowych.”



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że okres gwarancji ulega wydłużeniu o czas przedłużającej się naprawy powyżej 5 dni kalendarzowych.

Pytanie 4 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II, par. 7, ustęp 4:

Czy zamawiający zgodzi się, aby prawo to przysługiwało jedynie w sytuacjach zagrożenia życia pacjentów i jedynie po uprzednim zaakceptowaniu poziomu kosztów przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z powyższego punktu i dokona stosownej modyfikacji.

Pytanie 5 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie odpowiedzialności Wykonawcy do szkody rzeczywistej nieprzekraczającej wartości niniejszej Umowy, a tym samym czy Zamawiający wyraża zgodę na uzupełnienie umowy nową następującą treścią: „Z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa ewentualna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy z tytułu naruszenia warunków niniejszej Umowy jest ograniczona do szkody rzeczywistej (z całkowitym wyłączeniem szkód pośrednich, w tym wszelkich utraconych zysków) do kwoty nieprzekraczającej wynagrodzenia określonego w §.....umowy.” Zaproponowana przez nas treść ma na celu zrównanie interesów przyszłych Stron kontraktu w myśl zasady, iż celem odpowiedzialności odszkodowawczej nie jest wzbogacanie się jednej Strony lecz usunięcie uszczerbku, który może powstać w wyniku ewentualnych, niezamierzonych zdarzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Intencją Zamawiającego nie jest bogacenie się a jedynie troska o pacjenta i swoje interesy.

Pytanie 6 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości brutto umowy? Wprowadzenie do umowy proponowanej zmiany pozwoli potencjalnym Wykonawcom na oszacowanie ewentualnego ryzyka kontraktowego i uwzględnienie go w treści oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie poniżej zaproponowanych zmian w umowie odnośnie naruszenia praw własności intelektualnej?

- Wykonawca zobowiązuje się zwolnić z odpowiedzialności Zamawiającego wobec roszczeń, zarzucających, że urządzenie wchodzące w skład Przedmiotu umowy („Produkty”) bezpośrednio naruszają prawa własności intelektualnej osób trzecich pod warunkiem, że Zamawiający,
 - przekaze Wykonawcy bezzwłoczne zawiadomienie o roszczeniu, oraz
 - udzieli Wykonawcy pełnej i wyczerpującej informacji i pomocy niezbędnej Wykonawcy przy obronie przed roszczeniem, zawarciu ugody w przedmiocie roszczenia lub uniknięciu roszczenia, oraz
 - przekaze Wykonawcy wyłączną kontrolę nad obroną, ugodą lub uniknięciem roszczenia.
- Zamawiający zobowiązuje się nie zawierać jakiegokolwiek ugody w związku z roszczeniem ani ponosić kosztów lub wydatków na rachunek Wykonawcy bez uprzedniej pisemnej zgody Wykonawcy.
- Wykonawca nie będzie miał żadnego zobowiązania do zwolnienia z odpowiedzialności Zamawiającego z tytułu jakiegokolwiek roszczenia o naruszenie wynikającego w przypadku gdy takie roszczenie wynika z: (a) zachowania przez Wykonawcę zgodności z projektami, specyfikacjami lub instrukcjami Zamawiającego; (b) skorzystania przez Wykonawcę z informacji technicznych lub technologii dostarczonych przez Zamawiającego; (c) modyfikacji Produktów przez Zamawiającego lub jego przedstawicieli, niezatwierdzonych przez Wykonawcę; wykorzystania Produktów w sposób inny niż zgodnie ze specyfikacjami Produktów lub stosownymi pisemnymi instrukcjami Produktów; (d) wykorzystania Produktów wraz z jakimkolwiek innym produktem lub oprogramowaniem, jeśli naruszenia można było uniknąć poprzez użycie aktualnej niezmienionej wersji któregośkolwiek z Produktów, lub wykorzystania Produktów po tym, jak Wykonawca zalecił Zamawiającemu na piśmie zaprzestanie używania Produktów ze względu na zarzucane naruszenie; (e) niestosowania się przez Zamawiającego do zalecanych harmonogramów konserwacji oprogramowania i sprzętu komputerowego oraz instrukcji oraz/lub niewprowadzenia obowiązkowych działań (bezpieczeństwa).
- W przypadku wniesienia roszczenia z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej Wykonawca będzie miał prawo, wedle własnego wyboru, do (a) zapewnienia Zamawiającemu prawa do dalszego korzystania z Produktów,



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



(ii) zastąpienia lub zmodyfikowania Produktów w celu uniknięcia naruszenia lub (iii) zwrócenia Zamawiającemu proporcjonalnej części ceny nabycia Produktów z chwilą zwrócenia oryginalnych Produktów.

5. Odpowiedzialność odszkodowawcza i zobowiązania Wykonawcy w niniejszym punkcie mają zastosowanie do oprogramowania osób trzecich jedynie w takim zakresie, w jakim Wykonawca, na podstawie umowy licencyjnej lub umowy nabycia zawartej z taką osobą trzecią, uprawniony jest do zwolnienia z roszczeń w przypadku takich naruszeń.

6. Zamawiający zobowiązuje się nie dodawać, usuwać lub zmieniać jakichkolwiek oznaczeń na Produktach związanych z patentami, znakami towarowymi lub prawami autorskimi.

7. Warunki niniejszego punktu określają całość zobowiązania Wykonawcy i odpowiedzialności za roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej, a także stanowią wyłączny środek jaki przysługuje Zamawiającemu w przypadku roszczenia o naruszenie praw własności intelektualnej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8 - Dotyczy SIWZ, Rozdział II:

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne i prawne Przedmiotu Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż rękojmia równa będzie okresowi gwarancji.

Pytanie 9 - Dotyczy rozdziału VIII SIWZ, punkt 3, podpunkt 3.1:

Prosimy o potwierdzenie, że wymagane dokumenty dotyczą tylko wyrobów medycznych, a nie wyposażenia dodatkowe aparatu angiograficznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w punkcie VIII SIWZ, punkt 3 podpunkt 3.1, Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych. Dotyczy to również wyposażenia pomocniczego jeśli sprzęt ten będzie wyrobem medycznym.

Pytanie 10 - Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ:

Prosimy o odpowiedź, czy w przypadku mieszanej stawki VAT (np. 8% i 23%) w pozycji przewidzianej na kwoty netto i brutto należy podać odpowiednio wartość netto i brutto odpowiadającą danej stawce podatku VAT?

Odpowiedź:

Tak, pod warunkiem, że Wykonawca oferuje sprzęt z mieszaną stawką podatku VAT. Wówczas należy podać co opatrzone jest stawką 8% i 23% oraz osobno wartość netto i brutto dla stawki Vat 8% i 23%.

Pytanie 11 – Dotyczy wzoru umowy §4 pkt 1.

W związku z szerokim zakresem zadań objętych postępowaniem i krótkim okresem przewidzianym na ich realizację, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie z zakresu realizacji (70 dni) szkoleń personelu? Zważywszy na koniec realizacji przypadający w okresie przedświątecznym, Wykonawca zakłada ewentualne trudności w zebraniu niezbędnych zgód Sanepidu i służb. Z racji charakteru szkoleń, bez wyżej wymienionych zgód, przeprowadzenie szkolenia z pacjentem nie jest możliwe, natomiast program szkoleń nie przewiduje tak dużego materiału szkoleniowego (5 dni po 8 godzin) bez wykonywania badań. Badanie pacjentów jest równocześnie niezbędne do przygotowania protokołów badań i skonfigurowania aparatu pod kątem przyszłych użytkowników. Jednocześnie, okres ten jest również zagrożony urlopami lekarzy i techników, co nie pozwoli całemu zespołowi na sprawne przyswojenie obsługi urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na przesunięcie z zakresu realizacji (70 dni) szkoleń personelu. Zgodnie z § 5 do odbioru aparatu w terminie 70 dni wraz z przeprowadzeniem szkoleń, o którym mowa w § 6 ust. 2 lit. a i b nie są wymagane zgody Sanepidu i służb.

Jednocześnie Zamawiający uprzejmie prosi aby Wykonawcy uważnie i ze zrozumieniem czytali zapisy SIWZ.

Pytanie 12 - Dotyczy wzoru umowy §4 ust. 4.

Czy Zamawiający posiada na terenie jednostki pomieszczenie, w którym Wykonawca byłby w stanie zmagazynować części dostawy aparatu na czas instalacji? Jeżeli tak, to czy możliwa jest wizja lokalna przez Wykonawcę w celu sprawdzenia czy wskazane pomieszczenie spełni kryteria Producenta co do bezpiecznego przechowywania urządzenia?



Odpowiedź:

Zamawiający udostępni w celu złożenia części aparatu na czas instalacji holl, który jest częścią korytarza prowadzącego do pracowni, w której ma zostać zainstalowany kardioangiograf. Zamawiający potwierdza również, że wizja lokalna przez Wykonawcę jest możliwa po uprzednim uzgodnieniu telefonicznym terminu wizji.

Pytanie 13 - Dotyczy wzoru umowy §7 pkt e.

Czy w przypadku konieczności sprowadzenia części spoza obszaru UE, co wiąże się z odprawą celną, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy do 14 dni, bez naliczania kar umownych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, że wyrazi zgodę Wykonawcy na wydłużenie terminu naprawy w przypadku, gdy części zamiennie będą sprowadzane spoza UE. Wówczas Wykonawca winien poinformować Zamawiającego o takiej konieczności. Zamawiający po otrzymaniu informacji od Wykonawcy przed końcem terminu umownego (5 dni kalendarzowych) na wykonanie naprawy nie będzie naliczał kar umownych.

Pytanie 14 - Dotyczy wzoru umowy §7 pkt g.

W przypadku tak skomplikowanego rozwiązania jakim jest system kardioangiografu, niemożliwe jest dostarczenie aparatu zastępczego oraz jego instalacja, kalibracja i uzyskanie pozwoleń w terminie 5 dni. Sam proces montażu, instalacji i kalibracji trwa bowiem około 30 dni. Zapisy przedstawione przez Zamawiającego znajdują zastosowanie w przypadku drobniejszego sprzętu medycznego, który nie wymaga instalacji mechanicznej w pomieszczeniu. Czy zatem Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu co pozwoli nam na złożenie ważnej oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z §7 pkt g, Zamawiający nie żąda wymiany całego aparatu lecz dostawy zastępczego elementu zestawu np. jednostka komputerowa, moduł zasilacza itp. Zatem Zamawiający nie zrezygnuje z powyższego punktu.

Pytanie 15 - Dotyczy wzoru umowy §7 pkt h.

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego punktu umowy? Zapis punktu umowy nosi znamiona odnawialnej (niekończącej się) gwarancji i powoduje znaczny wzrost ryzyka po stronie Wykonawców, co może skutkować wzrostem ceny ofertowej i jednocześnie zaburzyć konkurencyjność ofert. Jednocześnie, w kolejnym punkcie umowy, Zamawiający zakłada wydłużenie gwarancji o okres wyłączenia urządzenia z użytkowania co jest akceptowalną praktyką rynkową.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający wyjaśnia, że zapis w § 7 pkt. h dotyczy terminu wznowienia gwarancji tylko dla wymienionego elementu a nie całego aparatu.

Pytanie 16 - Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 4.

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego punktu umowy? Dla wykonawcy oszacowanie kosztów związanych z wykonywaniem badań przez Zamawiającego jest niewykonalne. Jednocześnie jest to element silnie wpływający na ryzyko związane z realizacją umowy i wypełnianiem obowiązków gwarancyjnych, co przekłada się w sposób prosty na wzrost ceny oferty i może czynić ją niekonkurencyjną oraz niepotrzebnie obciążać budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający rezygnuje z powyższego punktu i dokona stosownej modyfikacji.

Pytanie 17 – Dotyczy wzoru umowy §13 pkt a-g.

Czy Zamawiający wprowadzi górny limit kar umownych dla realizacji zadania?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wprowadzi górnego limitu kar.

Pytanie 18 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1a.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w tym punkcie do wartości ogólnie przyjętych na rynku? Proponujemy obniżenie do pułapu 0,1% za dzień opóźnienia. Brak zgody wpłynie na wzrost ryzyka po stronie Wykonawcy a tym samym doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej, co niepotrzebnie godzi w budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Pytaniem tym i stwierdzeniem Wykonawcy już na tym etapie postępowania sugeruje Zamawiającemu, że wliczy w koszty aparatu kary umowne, gdyż **nie dostarczy go na czas**. Wykonawca już na

wstępie informuje, iż nie zamierza należycie realizować umowy. Jeżeli Wykonawca będzie należycie realizował umowę, kary umowne pozostaną jedynie na papierze.

Pytanie 19 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1b.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w tym punkcie do wartości ogólnie przyjętych na rynku? Proponujemy obniżenie do pułapu 0,1% za dzień opóźnienia. Brak zgody wpłynie na wzrost ryzyka po stronie Wykonawcy a tym samym doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej, co niepotrzebnie godzi w budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Troska o pacjenta wymusza na Zamawiającym szybkie usunięcie awarii.

Pytanie 20 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1c.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w tym punkcie do wartości ogólnie przyjętych na rynku? Proponujemy obniżenie do pułapu 0,1% za dzień opóźnienia. Brak zgody wpłynie na wzrost ryzyka po stronie Wykonawcy a tym samym doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej, co niepotrzebnie godzi w budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający obniży karę do wartości 0,1% i dokona stosownej modyfikacji.

Pytanie 21 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1d.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z tego punktu. W przypadku urządzenia kardioangiografu nie ma możliwości zastosowania urządzenia zastępczego na czas naprawy.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Patrz odpowiedź na pytanie 13.

Pytanie 22 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1f.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w tym punkcie do wartości ogólnie przyjętych na rynku? Proponujemy obniżenie do pułapu 0,1% za dzień opóźnienia. Brak zgody wpłynie na wzrost ryzyka po stronie Wykonawcy a tym samym doprowadzi do zwiększenia ceny ofertowej, co niepotrzebnie godzi w budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 – Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 1g.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w tym punkcie do wartości ogólnie przyjętych na rynku? Proponujemy obniżenie do pułapu 2%.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający we wszystkich postępowaniach ma karę w wysokości 10% i od żadnego Wykonawcy nie otrzymywał prośby o zmniejszenie tej kary.

Pytanie 24 - Dotyczy wzoru umowy §13 pkt 2.

Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu? Wydaje się, że przedstawione wcześniej w umowie kary, w doskonały sposób rekompensują wszelkie straty Zamawiającego, do których może dojść w przypadku ewentualnych problemów wynikających z zakupu i użytkowania urządzenia kardioangiografu. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że Zamawiający nie wprowadził górnych limitów kar.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć wszystkich strat. Dziwi fakt, że Wykonawca jest w stanie przewidzieć wszystkie straty.

Pytanie 25 - Dotyczy SIWZ, rozdz. VII Warunki udziału w postępowaniu

Określając warunki udziału w postępowaniu Zamawiający w rozdz. VII pkt. 1.3 SIWZ na potwierdzenie warunku zdolności technicznej i zawodowej wymaga przedłożenia wykazu dostaw kardioangiografu wraz z montażem, instalacją oraz uruchomieniem sprzętu.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający uzna powyższy warunek za spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że zrealizował dostawy obejmujące montaż, dostawę, uruchomienie innych urządzeń medycznych np. tomografu komputerowego czy rezonansu magnetycznego (przewyższających wartość niniejszego zamówienia)?

Mając duże doświadczenie w zakresie dostaw i instalacji wielu wysokospecjalistycznych urządzeń, uważamy, iż powyższe rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu uzyskać pewność, że potencjalny Wykonawca posiada zdolność techniczną i zawodową oraz dysponuje wiedzą i doświadczeniem niezbędną do wykonania zamówienia. Niewątpliwie zarówno dostawa jak i przede wszystkim montaż urządzeń MRI są bardziej skomplikowane, np. pod względem samej instalacji oraz zastosowanych technologii niż montaż przedmiotu zamówienia.

Ponadto chcielibyśmy zauważyć, że wykaz dostaw ma służyć potwierdzeniu, że Wykonawca dysponuje odpowiednimi zdolnościami technicznymi lub zawodowymi, które pozwolą bezpiecznie zrealizować zamówienie. W naszej ocenie przedłożenie ww. wykazu bezsprzecznie dowodzi, że jesteśmy w stanie wykonać przedmiotowe zamówienie z należytą starannością wywiązując się ze wszystkich obowiązków oraz dochowując wszelkich terminów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz w jej załącznikach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie uzna.

Pytanie 26 - Dotyczy SIWZ, rozdz. VIII Oświadczenia i dokumenty (...)

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że Wykonawca ma obowiązek załączenia do oferty „materiałów informacyjnych producenta” potwierdzających tylko parametry techniczne podlegające ocenie - wymienione w rozdz. VIII pkt. 3.2.

Odpowiedź:

Zgodnie z rozdziałem VIII pkt 3.2. wymaga potwierdzenia dla wskazanych punktów z podaniem stron na których są potwierdzenia, natomiast dopuszcza załączenie pełnej dokumentacji.

Pytanie 27:

Zamawiający przewidział na realizację zadania maksymalnie 70 dni. Zakończenie procesu instalacji wypada zatem w okolicach końca roku, kiedy to pozyskanie zgody Sanepidu może trwać nieco dłużej. Czy zatem Zamawiający zakłada możliwość wydłużenia terminu realizacji w przypadku opóźnień po stronie urzędu?

Ewentualnie, czy Zamawiający widzi szansę na rozdzielenie zadania na etapy, np. dostawa do placówki Zamawiającego / montaż, instalacja i kalibracja wraz z adaptacją / szkolenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z § 5 Umowy, do odbioru aparatu nie są potrzebne zgody Sanepidu. Natomiast wymagane do odbioru aparatu szkolenia, o którym mowa w § 6 ust. 2 lit. a i b, nie wymagają obecności pacjenta i zezwolenia Sanepidu.

Pytanie 28:

Przedstawiony szczegółowo przez Zamawiającego zakres prac adaptacyjnych przedstawia prace budowlane i instalacyjne w zakresie pomieszczeń kardioangiografu. Zważywszy na charakter pracowni, czy Zamawiający będzie wymagał w ramach adaptacji dostarczenia mebli służących do przechowywania środków kontrastowych, cewników i innych materiałów jednorazowych, niezbędnych do przeprowadzania zabiegów w ramach pracowni angiograficznej? Jeżeli tak, prosimy o wyszczególnienie niezbędnej zabudowy.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymaga dostarczenia niezbędnych mebli medycznych do uruchomienia kardioangiografu oraz do przechowywania środków kontrastowych, cewników i innych materiałów jednorazowych niezbędnych do przeprowadzania zabiegów w ramach pracowni angiograficznej. Wyszczególnienie niezbędnej zabudowy wraz z rozmieszczeniem znajduje się w zmodyfikowanym załączniku nr 2 do SIWZ dołączonym do niniejszego wyjaśnienia.

Pytanie 29:

Zamawiający w ramach zadania przewiduje wykonanie i uzyskanie akceptacji projektu osłon radiologicznych. W przypadku, jeżeli nowy projekt wykaże niedostatki w zakresie ochrony radiologicznej obecnych pomieszczeń, konieczne będzie wykonanie przeróbek osłon stałych. Wykonanie osłon radiologicznych nie jest opisane w zakresie adaptacji, stanowiącym element opis przedmiotu zamówienia. Prosimy o doprecyzowanie po czyjej stronie jest ewentualne poprawienie systemu ochrony radiologicznej pracowni kardioangiografu.

Odpowiedź:

Ewentualne poprawienie systemu ochrony radiologicznej jest po stronie Wykonawcy.

Pytanie 30:

W umowie Zamawiający przedstawia terminy realizacji zadania na dwa sposoby. W jednym miejscu jest mowa o 70 dniach na dostawę aparatu. W innym miejscu umowy, Zamawiający precyzuje 70 dni jako termin realizacji

wszelkich czynności związanych z dostawą, adaptacją, instalacją, kalibracją i szkoleniami. Prosimy o wyjaśnienie, co ma zostać zrealizowane w terminie do 70 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w terminie 70 dni kalendarzowych dostawy, instalacji i uruchomienia aparatu oraz pozostałych czynności o którym mowa w § 5 i 6 ust. 2 lit. a i b.

Pytanie 31 - Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pkt. 145**145. Synchronizacja bezprzewodowa posiadanego aparatu FFR typ Ilumien C7-XR firmy St. Jude Medical z zaferowanym aparatem.**

Posiadany przez Zamawiającego system FFR pojawił się na rynku kilka lat temu. Od tego czasu firma St. Jude Medical wypuściła na rynek następców posiadanego przez Państwa aparatu FFR. Najnowsze rozwiązania zapewniają możliwość synchronizacji bezprzewodowej. Niestety, starsze rozwiązania nie posiadają takiej możliwości.

Dlatego też zwracam się z prośbą o dopuszczenie synchronizacji za pomocą kabla (przewodowo) i proponujemy zmianę parametru na następującą:

„Synchronizacja bezprzewodowa lub przewodowa posiadanego aparatu FFR typ Ilumien C7-XR firmy St. Jude Medical z zaferowanym aparatem”

Brak zgody nie pozwoli nam na złożenie ważnej oferty w postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 32 - Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pkt. 135**135. Osłona na tarczycę typu stójka ze śliniakiem wykonana z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5 mm Pb w całości fartucha - 5 sztuk.**

Materiał okrywający tworzywo chroniące przed promieniami musi być wodoodporny, odporny na wszelkiego rodzaju otarcia, przetarcia, ognioodporny oraz antybakteryjny. Duża gama kolorów (minimum 3) do wyboru.

Czy Zamawiający dopuści dostawę osłon zgodnie z opisem, jednakże wykonaną z materiału, który nie jest ognioodporny? Niestety na rynku wyżej opisane rozwiązanie nie jest oferowane. Proponujemy następujący zapis parametru:

„Osłona na tarczycę typu stójka ze śliniakiem wykonana z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5 mm Pb w całości fartucha - 5 sztuk.

Materiał okrywający tworzywo chroniące przed promieniami musi być wodoodporny, odporny na wszelkiego rodzaju otarcia, przetarcia oraz antybakteryjny. Duża gama kolorów (minimum 3) do wyboru.”

Zgoda pozwoli nam na złożenie ważnej oferty w postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie osłon bez właściwości ognioodpornych.

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych niniejszym Zamawiający informuje o dokonaniu modyfikacji SIWZ:

1. Wykreśla się z SIWZ rozdział II § 7 ust. 4. Ustęp 5 otrzymuje teraz nr 4:

„4. W okresie gwarancji wszelkie koszty związane z naprawami, przeglądami, oględzinami, ekspertyzami, transportem, dojazdami, noclegami ponosi Wykonawca”.

2. Wykreśla się z SIWZ rozdział II § 13 ust. 1 lit c) i w to miejsce wprowadza się § 13 ust. 1 lit c) w nowym brzmieniu:

„c) w przypadku nieprzystąpienia do wykonania przeglądów technicznych, określonych w określonych w § 7 ust. 1 lit. d) umowy, w terminach wymaganych przez producenta (oraz wpisanych w paszporcie) – w wysokości 0,1% wartości brutto umowy określonej w § 8 ust. 1,”

3. Wykreśla się w całości załącznik nr 2 do SIWZ i wprowadza się zmodyfikowany załącznik nr 2 do SIWZ, który jest załączony do niniejszego wyjaśnienia.

Zamawiający wyznacza nowy termin składania i otwarcia ofert:

- składanie ofert do 25-10-2018 r. do godz. 09.30,
- otwarcie ofert: 25-10-2018 r. **o godz. 10.00.**

Miejsce składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Wykonawcy powinni uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas przygotowywania i składania ofert.

Z poważaniem
DYREKTOR SPSK-2
PODPIS W ORYGINALE

Sporządziła: Eliza Koladyńska - Nowacka
Tel. 91 466 10 86



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie
al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin
Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,
Sekretariat Dyrektora oraz
Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15
KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900
Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

