



Wrocław, dnia 06 - 07 - 2018 r.

Nr sprawy: USK/DZP/PN-137/2018

Uniwersytecki Szpital Kliniczny im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn: dostawa wideogastroskopu do Pracowni Endoskopowej dla Dorosłych na podstawie art. 38 ust.1 pkt. 3), art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) dokonuje zmiany treści SIWZ oraz informuje, że wpłynęły zapytania Wykonawców, jednocześnie wyjaśniając co następuje.

Pytanie nr 1

dot. załącznika nr 1 do formularza cenowego, **Wykaz parametrów wymaganych i oferowanych – Wideogastroskop, poz. 18**
oraz Rozdział IV, **Wzór umowy**, §3 *Obowiązki wykonawcy związane z realizacją umowy, ust. 12*

Z uwagi na wysoko zaawansowaną technologię w przypadku oferowanego sprzętu, naprawy mogą odbywać się wyłącznie w punktach serwisowych posiadających personel przeszkolony **przez Producenta oraz wymagane przez niego wyposażenie**. Spowodowane jest to odpowiedzialnością producenta za prawidłową i bezpieczną pracę urządzenia, przed użytkownikiem jak i pacjentem. Na skutek nieprawidłowego działania mogą oni odnieść uszczerbek na zdrowiu a Użytkownik naszego sprzętu być narażony na roszczenia finansowe ze strony Pacjenta lub Personelu. Wobec powyższego czy Zamawiający podda się, na własny koszt procesowi autoryzacji serwisowej (uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę) zgodnie z art 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta, a jeśli nie to czy Zamawiający zrezygnuje z wymagań udostępnienia instrukcji serwisowej i kodów serwisowych, które są udostępniane wyłącznie przez Producenta i jedynie dla autoryzowanych serwisów sprzętu i uzna za spełnienie wymagań SIWZ dostarczenie użytkownikowi instrukcji obsługi oraz kodów serwisowych, które zawierają informacje dotyczącą kontroli, konserwacji oraz diagnostyki i usuwania drobnych usterek w zakresie dopuszczonym przez producenta w instrukcji obsługi i Dokumentacji Techniczno Rozruchowej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

dot. załącznika nr 1 do formularza cenowego, **Wykaz parametrów wymaganych i oferowanych – Wideogastroskop, poz. 19**
oraz Rozdział IV, **Wzór umowy**, §3 *Obowiązki wykonawcy związane z realizacją umowy, ust. 12*

Wnosimy o zmianę zapisu na następujący

Po upływie okresów gwarancji i/ lub rękojmi, Wykonawca zapewnia odpłatny dostęp do wszystkich części zamiennych i materiałów zapewniających prawidłowe funkcjonowanie sprzętu wraz z usługą instalacji/naprawy sprzętu przez okres nie krótszy niż 10 lat od daty dostawy sprzętu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną

Pytanie nr 3

dot. - Rozdział IV, Wzór umowy, **§3 Obowiązki wykonawcy związane z realizacją umowy**, ustęp 10:

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 szkolenia oraz nadania certyfikatów potwierdzających uzyskanie dostępu do opisanych procedur pracownikom Działu Logistyki wskazanych przez Zamawiającego w zakresie: technicznego przeglądu bezpieczeństwa, procedur kalibracyjnych, testowych, pomiarowych, procedur okresowych czynności konserwacyjnych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 2:

Prosimy o doprecyzowanie, że w ramach gwarancji, Wykonawca będzie zobowiązany w ramach serwisu do nieodpłatnego wykonywania jedynie napraw gwarancyjnych (spowodowanych wadą urządzenia, nie powstałych z winy użytkownika)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 2:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający miał na myśli objęcie naprawami gwarancyjnymi uszkodzeń powstałych w wyniku nieprawidłowej, niezgodnej z instrukcją obsługi eksploatacji dostarczonego sprzętu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu ustępu 7 na zapis następującej treści: „W przypadku awarii, objętej gwarancją, przedłużającej się ponad 5 dni robocze lub wymagającej naprawy w siedzibie serwisu, Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest zapewnić urządzenie zastępcze na czas naprawy (o parametrach określonych niniejszą umową lub wyższych).”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7

Dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 8:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu niezbędnego do usunięcia wad do 15 dni roboczych w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy?

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:

Odpowiedź Zamawiającego dopuszcza zmianę zapisu – „...w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy do **15** dni roboczych”, reszta zapisu: zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę części zapisu ustępu 17 na zapis następującej treści: „(...) co najmniej 8 lat od daty dostawy.”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

dot. wzoru umowy (rozdział IV), §4, ustęp 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę części zapisu ustępu 18 na zapis następującej treści: „(...) co najmniej 8 lat od daty dostawy.”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

dot. wzoru umowy (rozdział IV), §11 ustęp 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w ustępie 6 do 2% wartości umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 11

W związku z wymogiem wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy (zgodnie z rozdziałem XV SIWZ) zwracamy się z prośbą o podanie wysokości wymaganego zabezpieczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ. Rozdział XV SIWZ otrzymuje brzmienie: „Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.”

Zmiana treści SIWZ

Rozdział XV SIWZ otrzymuje brzmienie: „Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.”

POUCZENIE

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).

Informacji, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, udziela Dział Zakupów i Zamówień Publicznych Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego we Wrocławiu, tel. 71 / 784 – 20 – 28, faks: 71 / 327 – 09 – 40, faks: 71 / 327 – 09 – 11, adres e-mail: ekomar@usk.wroc.pl

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego
im. Jana Mikulicza – Radeckiego
we Wrocławiu

Magda Jellin

Kierownik Działu Zakupów i Zamówień Publicznych