

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 266 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

28 sierpnia 2019 r.

WYJAŚNIENIE SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

(dalej: SIWZ)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego dla oddziałów: Noworodkowego, Dziecięcego i Ginekologiczno-Położniczego realizowane w ramach projektu RPPD.08.04.01-IZ.00-20-001/18 pn „Poprawa opieki nad matką i dzieckiem w celu dostosowania do trendów demograficznych poprzez wyposażenie/doposażenie w nowoczesną aparaturę medyczną oddziałów: Noworodkowego, Dziecięcego i Ginekologiczno-Położniczego”. Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020. Oś Priorytetowa VIII. Infrastruktura dla usług użyteczności publicznej. Działanie 8.4. Infrastruktura społeczna. Poddziałanie 8.4.1 Infrastruktura ochrony zdrowia. Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) zwanej dalej ustawą, przekazuje wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami i zmiany treści SIWZ.

Pytanie 1

Zgodnie z Art. 25 ust. 1 ustawy:

„W postępowaniu o udzielenie zamówienia zamawiający może żądać od wykonawców wyłącznie oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające:

- 1) *spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji,*
- 2) *spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez zamawiającego,*
- 3) *brak podstaw wykluczenia*

Wykaz dokumentów jakich Zamawiający może żądać określa Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

W treści w/w dokumentu nie znajdują się wykazane w SIWZ (rozdział VI, część C, lit. g) oświadczenia producenta, co zresztą stanowi następstwo art. 2 ust.11 ustawy Pzp w świetle którego przez Wykonawcę (a więc podmiot od którego Zamawiający ma obowiązek i prawo wymagać stosownych dokumentów) należy rozumieć osobę fizyczną, osobę prawną albo jednostkę organizacyjną nieposiadającą osobowości prawnej, która ubiega się o

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

udzielenie zamówienia publicznego, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego.

Jeśli natomiast intencją Zamawiającego jest aby to producent osobiście wystartował w postępowaniu stanowi to oczywiste naruszenie art. 7 ust.1 oraz art. 22 ust.1 i 2 ustawy Pzp oraz podstawowej zasady wynikającej z Dyrektyw unijnych, na bazie których sformułowano zapisy polskiego prawodawstwa, tj. zasady konkurencyjności postępowania.

Żądanie złożenia oświadczeń producenta znacząco ogranicza możliwość złożenia ważnej oferty przez podmioty inne niż producent a uprawnione do obrotu danym towarem oraz uprawnione do udziału w postępowaniu. Wymaganie to poza tym, że jest niekonkurencyjne, wydaje się też bezprzedmiotowe w przypadku zabezpieczenia dodatkowych interesów Zamawiającego. Zgodnie z treścią dokumentacji przetargowej przeglądy serwisowe są bezpłatne w okresie gwarancji, którą i tak potwierdza Wykonawca który złożył ofertę jako strona umowy. Natomiast informacja o ewentualnych przeglądach i ich kosztach po upływie okresu gwarancji w żaden sposób nie jest i nie może być wiążąca ani dla Wykonawcy ani dla Zamawiającego ponieważ wymaga zawarcia odrębnej umowy a ewentualny świadczeniodawca, czyli podmiot wskazany jako autoryzowany serwis może ulec zmianie do tego czasu, więc takie oświadczenie składane na tym etapie ma charakter świadczenia niemożliwego.

Mając na uwadze powyższe proszę również o usunięcie niezgodnych z ustawą oraz niemożliwych do realizacji zapisów Załącznika nr 5 pkt.8, 10 i 11.

Odpowiedź: Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), dokonał następującej zmiany SIWZ:

1) Rozdział VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

Zamawiający wykreśla w pkt C lit. g)

W związku z powyższym Rozdział VI pkt C przyjmuje aktualne brzmienie:

C. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została **najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym **niż 5 dni**, terminie, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust.1 ustawy PZP dotyczących**

1) spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP), tj.:

a) opisy produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie wymogów określonych w **Załączniku nr 4 do SIWZ. Autentyczność załączonych dokumentów musi zostać poświadczona przez Wykonawcę – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2.**

Wykonawcy powinni oznaczyć, którego Pakietu dokumenty dotyczą. Jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu.

Uwaga: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów, potwierdzających spełnianie wymogów, które zostały określone w Załączniku nr 4 do SIWZ. Dokumenty te zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

b) dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny dotyczy Pakietu 1

c) oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny oraz że dostarczy w.w. dokumenty wraz z dostawą sprzętu – dotyczy Pakietu 2 poz. 1, 3, 4.

d) deklaracje zgodności i oznakowanie znakiem CE na wszystkie zaoferowane wyroby będące i nie będące wyrobami medycznymi – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 1, 3,4.

Uwaga!

jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211) i nie jest objęty deklaracjami zgodności oraz nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE, w takim przypadku Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną

e) certyfikaty, instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego (*zaleca się zastosowanie czcionki min 10*) – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3,4.

f) oświadczenie Wykonawcy, że instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego i instrukcje serwisowe (oraz paszport techniczny i licencje na oprogramowanie (*jeżeli dotyczy*) dostarczy wraz z dostawą sprzętu – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3,4

g) certyfikat o autoryzacji serwisowej zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3, 4

2) Załącznik nr 5 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia – dotyczy Pakietu 1 Łóżko porodowe

Zamawiający wykreśla w pkt 8 zapis o treści: „załączyć oświadczenie producenta”

Zamawiający wykreśla pkt 10 i 11 o treści:

10.	Szacunkowy roczny koszt obsługi serwisowej po okresie gwarancji (umowa serwisowa)		
	pełna z częściami	Podać	
	bez części zamiennych	Podać	
11.	Szacunkowy koszt obsługi serwisowej pogwarancyjnej (bez umowy serwisowej)		
	cena 1 roboczogodziny	Podać	
	koszt dojazdu z pkt. serwisowego obsługującego do siedziby zamawiającego	Podać	
	- ilość i koszt wykonania przeglądów okresowych wg zaleceń producenta oferowanego sprzętu w skali 1 roku	Podać	

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

3) Załącznik nr 5 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia – dotyczy Pakietu 2 poz. 3 - Detektory tężna płodu

Zamawiający wykreśla w pkt 8 zapis o treści: „załączyć oświadczenie producenta”

4) Załącznik nr 5 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia – dotyczy Pakietu 2 poz. 4 - Aparat do monitorowania zawartości wodoru w wydychanym powietrzu

Zamawiający wykreśla w pkt 8 zapis o treści: „załączyć oświadczenie producenta”

W związku z powyższym Załącznik nr 5 do SIWZ Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, szkolenia przyjmuje nowe brzmienie (aktualny Załącznik nr 5 do SIWZ w załączeniu)

5) Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy

§ 2 ust 8 lit. d przyjmuje aktualne brzmienie:

d) paszporty techniczne i inne dokumenty wymagane prawem i przepisami (tj. m.in. oświadczenie producenta lub inny dokument producenta lub autoryzowanego przez producenta serwisu, posiadającego aktualny certyfikat, o częstotliwości wykonywania przeglądów gwarancyjnych i pogwarancyjnych),

(aktualny Załącznik nr 6 do SIWZ w załączeniu)

W związku z powyższą zmianą SIWZ, Zamawiający dokonuje zmiany pkt III.6) Ogłoszenia nr 587637-N-2019 z dnia 2019-08-20 r., który otrzymuje nowe brzmienie:

a) opisy produktów (np.: prospekty, foldery, karty katalogowe) i fotografie, zawierające opis oferowanego produktu w języku polskim lub z tłumaczeniem na język polski - potwierdzające spełnianie wymogów określonych w Załączniku nr 4 do SIWZ. Autentyczność załączonych dokumentów musi zostać poświadczona przez Wykonawcę – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 Wykonawcy powinni oznaczyć, którego Pakietu dokumenty dotyczą. Jeżeli w prospektach brak opisu danego wymogu, dopuszcza się załączenie do oferty innych dokumentów, w których Zamawiający będzie w stanie zweryfikować zgodność opisu danego wymogu. Uwaga: W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów, potwierdzających spełnianie wymogów, które zostały określone w Załączniku nr 4 do SIWZ. Dokumenty te zostaną udostępnione przez Wykonawców na każde żądanie Zamawiającego. b) dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny dotyczy Pakietu 1 c) oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia został wprowadzony do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (ustawa z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) – w przypadku składania oferty na wyrób medyczny oraz że dostarczy w.w. dokumenty wraz z dostawą sprzętu – dotyczy Pakietu 2 poz. 1, 3, 4. d) deklaracje zgodności i oznakowanie znakiem CE na wszystkie zaoferowane wyroby będące i nie będące wyrobami medycznymi – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 1, 3,4. Uwaga! jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 211) i nie jest objęty deklaracjami zgodności oraz nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE,

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

w takim przypadku Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt (należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną e) certyfikaty, instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego (zaleca się zastosowanie czcionki min 10) – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3,4. f) oświadczenie Wykonawcy, że instrukcje obsługi w jęz. polskim /dopuszczone na nośniku elektronicznym/dla oferowanej/go aparatury medycznej/ sprzętu medycznego i instrukcje serwisowe (oraz paszport techniczny i licencje na oprogramowanie (jeżeli dotyczy) dostarczy wraz z dostawą sprzętu – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3,4. g) certyfikat o autoryzacji serwisowej zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SIWZ – dotyczy Pakietu 1 i Pakietu 2 poz. 3, 4.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści długość całkowitą łóżka, która wynosi 200 cm? Parametr ten nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści szerokość łóżka, przy całkowicie opuszczonych barierkach wynoszącą 90 cm? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści szerokość łóżka wynoszącą 95 cm przy całkowicie podniesionych barierkach? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści maksymalną wysokość leża wynoszącą 90 cm? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji kąta nachylenia oparcia pleców wynoszący 60 stopni? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści barierki opuszczające się poniżej ramy leża, co ułatwia wchodzenie i schodzenie z łóżka? Opuszczenie barierki bocznych umożliwia również bezpieczny transfer pacjentki na wózek transportowy - dzięki złożeniu barierki poniżej ramy leża nie występuje przerwa transferowa między łóżkiem a wózkiem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści łóżko z baterią zasilającą, która nie jest wyposażona we wskaźnik poziomu naładowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie bezpieczniejsza dla pacjentki tj: sterowniki łóżka wbudowane z barierki bocznej od strony personelu z możliwością regulacji wysokości, kąta nachylenia pleców, kąta nachylenia siedziska oraz oświetlenia nocnego

sterowniki łóżka wbudowane od wewnętrznej strony dla pacjentki z możliwością regulacji kąta nachylenia pleców oraz kąta nachylenia siedziska?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne - podświetlenie łóżka poprzez wciśnięcie odpowiedniego przycisku?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści koła o średnicy 125 mm? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający odstąpi od funkcji jazdy kierunkowej w kołach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści masę całkowitą łóżka wynoszącą 220 kg? Parametr ten bardzo nieznacznie różni się od wymaganego, który można uznać za równoważny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści materac w segmencie siedziska w kształcie litery "U"?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający odstąpi od możliwości założenia tylnej części pokrowca materaca na segment oparcia? Materac, który oferujemy nie ma możliwości zsuwania podczas porodu.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści misę na płyny fizjologiczne o pojemności 7 litrów? Parametr ten nieznacznie różni się od wymaganego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści segment nożny chowany, który jeżeli zachodzi taka potrzeba można jedną ręką wsunąć pod łóżko?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści dźwignię manualnej funkcji CPR zlokalizowaną po jednej stronie łóżka?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostawy do 8 tygodni od momentu podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wydłuży termin realizacji dostawy do 7 tygodni od momentu podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający zmniejszy procentowy limit odpowiedzialności z 2% na 0,5% za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu medycznego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający zmniejszy procentowy limit odpowiedzialności z 2% na 0,5% za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy w zakresie dostawy sprzętu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający zmniejszy procentowy limit odpowiedzialności z 2% na 0,5% za zwłokę w spełnieniu świadczenia

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019



wynikającego z Umowy w zakresie podjęcia naprawy w usunięciu wad i usterek za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający zmniejszy procentowy limit odpowiedzialności z 2% na 0,5% za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy w zakresie przyjęcia zgłoszenia reklamacyjnego za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający zmniejszy procentowy limit odpowiedzialności z 0,5% na 0,1% za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy w zakresie przyjęcia zgłoszenia i podjęcia naprawy za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Podpisal
DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr Mariusz Obrycki

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/29/2019