



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

DZP/381/105A/2020

Katowice dn. 25.11.2020 r.

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice
SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na Dostawę kolumn endoskopowych (XI) – DZP/381/105A/2020

Informujemy, że w trakcie w/w przetargu do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1: Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. III.18 do następującej treści:
„Wejścia cyfrowe min.: HD-SDI.”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w związku z czym zmienia załącznik nr 4 do SIWZ (zestawienie parametrów technicznych) zgodnie z dołączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją załącznika w zakresie w/w pakietu.

Pytanie nr 2: Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pkt. III.21 urządzenia o następujących parametrach:

„Funkcja obrazowania w rozdzielczości UHD 4K”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w związku z czym zmienia załącznik nr 4 do SIWZ (zestawienie parametrów technicznych) zgodnie z dołączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją załącznika w zakresie w/w pakietu.

Pytanie nr 3: Dotyczy załącznika nr 4 (Pakiet nr 1) do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pkt. VIII.62 urządzenia o następujących parametrach:

„Wskaźnik diodowy ciśnienia podawanego gazu CO2”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w związku z czym zmienia załącznik nr 4 do SIWZ (zestawienie parametrów technicznych) zgodnie z dołączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją załącznika w zakresie w/w pakietu.

Pytanie nr 4: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 2 ust. 7:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu bieżącej obsługi serwisowej Aparatów, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”

Na zapis następującej treści:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu oceny stanu technicznego i obsługi opisanej w instrukcji użytkownika urządzeń, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”?

Uzasadnienie: Sprzęt zakupiony to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami.

Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu. Jedynie serwisowanie przez podmiot, który posiada niezbędne kwalifikacje oraz wyposażenie pozwalające na wykonanie wszelkich przeglądów oraz napraw zgodnie z wytycznymi producenta zapewnia każdorazowo przywrócenie do standardu odpowiadającego deklaracji zgodności, a także gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników i pacjentów. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co za tym idzie, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej. Dlatego dokonywanie czynności serwisowych jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej (na własny koszt) zgodnie z wymaganiami producenta i wymogów art. 90 pkt 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje wzór umowy, § 2 ust. 7 otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu oceny stanu technicznego i obsługi opisanej w instrukcji użytkownika urządzeń, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”

Pytanie nr 5: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 3:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).”

Na zapis następującej treści:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy endoskopu, także w przypadku, gdy konieczność naprawy jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia endoskopu lub jego części (podzespołów)..”?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje wzór umowy, § 4 ust. 3 otrzymuje następujące brzmienie:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).” **Eksploatacyjne zużycie rozumiane jest jako zużycie w trakcie normalnej eksploatacji zgodnie z instrukcją obsługi np. zużycie rolek w pompie, zużycie lampy w źródle światła itp. W zakres zużycia eksploatacyjnego nie wchodzi uszkodzenia mechaniczne powstałe z winy użytkownika (nie dotyczy wideoendoskopów - § 4 ust. 2)”**

Pytanie nr 6: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 6:

Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 3 (trzy) dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 5 (pięć) dni roboczych od daty zgłoszenia.

Na zapis następującej treści:

Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 5 (pięć) dni roboczych(tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 12 (dwanaście) dni roboczych od daty zgłoszenia.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje wzór umowy, § 4 ust. 6 otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 5 (pięć) dni roboczych(tj. od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni

ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 12 (dwanaście) dni roboczych od daty zgłoszenia."

Pytanie nr 7: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 8:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu Aparatu lub danego urządzenia stanowiącego wyposażenie Aparatu przekroczy 3, Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany urządzenia na nowe."

Na zapis następującej treści:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu Aparatu lub danego urządzenia stanowiącego wyposażenie Aparatu przekroczy 3, Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany urządzenia na nowe, za wyjątkiem napraw powstałych z winy Użytkownika i postępowania niezgodnego z instrukcją obsługi."?

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje wzór umowy, § 4 ust. 8 otrzymuje następujące brzmienie:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu Aparatu lub danego urządzenia stanowiącego wyposażenie Aparatu przekroczy 3, Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany urządzenia na nowe, z wyjątkiem napraw powstałych z winy Użytkownika i postępowania niezgodnego z instrukcją obsługi."?

Pytanie nr 8: Dotyczy załącznika nr 6 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 14 do następującej treści:

„W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonania obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 Zamawiający może powierzyć usunięcie innemu autoryzowanemu i certyfikowanemu serwisowi producenta na koszt i ryzyko Wykonawcy."?

W myśl ustawy o wyrobach medycznych sprzęt musi być użytkowany wyłącznie zgodnie z instrukcją obsługi. serwis sprzętu medycznego może być świadczony zgodnie z instrukcją obsługi, wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta. Nie ma możliwości aby producent sprzętu endoskopowego brał odpowiedzialność za działania nieautoryzowanych serwisów.

Dlatego prosimy o uwzględnienie proponowanej modyfikacji lub usunięcie punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla § 4 ust. 14 z wzoru umowy.

Pytanie nr 9: Dot. SIWZ, formularza oferty, projektu umowy - zadanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyposażenia ssaka, które nie są wyrobami medycznymi (VAT 23%), które nie posiadają dokumentów dopuszczających wymienionych w SIWZ? Jednocześnie zwracamy się z prośbą o możliwość dodania pozycji do tabeli cenowej, zawierającej wyroby niemedyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zgodnie z punktem XII.12.10 SIWZ Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w formularzu ofertowym rozbił tabelkę na poszczególne pozycje np. w celu wskazania odrębnej stawki VAT itp.

Pytanie nr 10: Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. wózek aparaturowy, uchwyty do monitorów i butli, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązкови wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązкови oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź:

Pakiet unieważniony przed terminem otwarcia ofert. Brak odpowiedzi.

xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmienia zapisy SIWZ w następującym zakresie:

a) punkt III.2. SIWZ:

Przedmiot zamówienia jest finansowany w ramach projektu: „**Zakup niezbędnej aparatury medycznej w celu zapobiegania, przeciwdziałania i zwalczania COVID-19 dla potrzeb Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach**”. Program Operacyjny Infrastruktura i Środowisko na lata 2014 – 2020. **POIS.09.02.00-00-0192/20**

b) punkt 4.1 SIWZ:

4.1. Realizacja zamówienia: w terminie:

a) Pakiet 1 – Kolumna endoskopowa: do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy, ale nie później niż do 30.04.2021.

b) Pakiet 2 – Kolumna endoskopowo-laparoskopowa: do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy, ale nie później niż do 15.03.2021.

c) wzór umowy (załącznik 6 do SIWZ) **§2 ust 1**, który otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Aparaty oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do **tygodni od dnia zawarcia umowy, ale nie później niż do 30.04.2021 r.**, co zostanie potwierdzone dokumentem z odbioru podpisanym i opieczetowanym przez obie Strony. W/w termin nie może być wcześniejszy niż 04.01.2021.

e) wzór umowy (załącznik 6 do SIWZ) Zamawiający wykreśla **§8 ust. 5 i 6**, jednocześnie zmianie ulega numeracja w dalszych punktach.

UWAGA

Zamawiający niniejszym przesunął termin składania ofert:

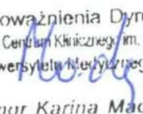
z 30.11.2020 r. godz. 10⁰⁰ na 11.12.2020 r. godz. 10⁰⁰

oraz przesunął termin otwarcia ofert

z 30.11.2020 r. godz. 10³⁰ na 11.12.2020 r. godz. 10³⁰

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie – Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji:

- Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert zgodnie z informacją w uwadze powyżej.
- Zamawiający zmienia termin realizacji zamówienia
- Zamawiający zmieniła nazwę projektu zgodnie z informacją w uwadze powyżej.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

