



DZP/381/5B/2018

Katowice 23.01.2018

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Andrzej Rechowicz

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

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę aparatu do KTG
dwugłowicowego oraz Kardiotokografu z telemetrią

1 PYTANIE (dotyczy części 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu KTG bez możliwości podłączenia stymulatora akustycznego płodu

ODPOWIEDZ Zamawiający wymaga aparatu KTG zgodnie z opisem SIWZ załącznik 4.1. poz. 16

2 PYTANIE 2 (dotyczy części 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu KTG z drukarką o wadze do 6 kg. Wraz z aparatem dostarczany jest wózek w związku z tym waga aparatu nie jest aż tak istotna.

ODPOWIEDZ Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu KTG z drukarką o wadze do 6 kg.

3 PYTANIE (dotyczy części 1)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia oświadczeniem producenta systemu Monako współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

ODPOWIEDZ Zamawiający zgodnie z punktem VI.3.c) SIWZ w celu potwierdzenia spełniania wymogów określonych w załączniku 4.1 poz. 19 będzie wymagał złożenia oświadczenia producenta systemu Monako o współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

4 PYTANIE (dotyczy części 1)

Czy w przypadku zaoferowania w postępowaniu modelu aparatu KTG, który już działa na oddziale (lub jest tożsamy z takim KTG) i który współpracuje z systemem Monako, Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia oświadczenia producenta o współpracy oferowanego KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

ODPOWIEDZ Niezależnie od zaoferowanego modelu aparatu KTG Zamawiający zgodnie z punktem VI.3.c) SIWZ w celu potwierdzenia spełniania wymogów określonych w załączniku 4.1 poz. 19 będzie wymagał złożenia oświadczenia producenta systemu Monako o współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

5 PYTANIE (dotyczy części 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat posiadał analizę kliniczną i interpretację zapisu KTG na podstawie badań Dawesa i Redmana, na podstawie przypadków która to jest zgodna z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 01.12.2015 r., w której ważna jest analiza STV.

ODPOWIEDZ Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wskazane w pytaniu parametry

6 PYTANIE (dotyczy części 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu KTG bez możliwości podłączenia stymulatora akustycznego płodu.

ODPOWIEDZ Zamawiający wymaga aparatu KTG zgodnie z opisem SIWZ załącznik 4.2 poz. 16

7 PYTANIE (dotyczy części 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu KTG z drukarką o wadze do 6 kg. Wraz z aparatem dostarczany jest wózek w związku z tym waga aparatu nie jest aż tak istotna.

ODPOWIEDZ Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu KTG z drukarką o wadze do 6 kg.

8 PYTANIE (dotyczy części 2)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia oświadczeniem producenta systemu Monako współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

ODPOWIEDZ Zamawiający zgodnie z punktem VI.3.c) SIWZ w celu potwierdzenia spełniania wymogów określonych w załączniku 4.2 poz. 19 będzie wymagał złożenia oświadczenia producenta systemu Monako o współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.



9 PYTANIE (dotyczy części 2)

Czy w przypadku zaoferowania w postępowaniu modelu aparatu KTG, który już działa na oddziale (lub jest tożsamym z takim KTG) i który współpracuje z systemem Monako, Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia oświadczenia producenta o współpracy oferowanego KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

ODPOWIEDZ Niezależnie od zaoferowanego modelu aparatu KTG Zamawiający zgodnie z punktem VI.3.c) SIWZ w celu potwierdzenia spełniania wymogów określonych w załączniku 4.2 poz. 19 będzie wymagał złożenia oświadczenia producenta systemu Monako o współpracy aparatu KTG z systemem nadzoru okołoporodowego Monako.

10 PYTANIE (dotyczy części 2)

Czy Zamawiający wymaga, aby aparat posiadał analizę kliniczną i interpretację zapisu KTG na podstawie badań Dawesa i Redmana, na podstawie przypadków która to jest zgodna z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 01.12.2015 r., w której ważna jest analiza STV.

ODPOWIEDZ Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza wskazane w pytaniu parametry

11 PYTANIE (dotyczy części 2)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie telemetrii o zasięgu ok. 20 metrów. Prosimy Zamawiającego o wzięcie pod uwagę czy pacjentka podczas badania będzie korzystała z tych 80 metrów zasięgu.

ODPOWIEDZ Zamawiający wymaga aparatu KTG zgodnie z opisem SIWZ załącznik 4.2

12 PYTANIE (dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu umowy:

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

na:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać nieodpłatnej (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany aparatu lub jego poszczególnych części (podzespołów).”

Zgodnie z § 4 ust. 2 wzoru umowy odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady aparatu niewynikające z winy Zamawiającego, a więc Zamawiający jest w ten sposób chroniony przed wadami mogącymi wystąpić w aparacie bądź podzespołach z winy wykonawcy/producenta.

Sposób eksploatacji jest tylko i wyłącznie zależny od Zamawiającego, a więc niezależny od wykonawcy i nie powinien on ponosić za niego odpowiedzialności.

ODPOWIEDZ Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w treści wzoru umowy.

13 PYTANIE (dotyczy § 4 ust. 13 wzoru umowy)

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów umowy:

„W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonanie obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 niniejszego paragrafu Zamawiający uprawniony będzie do powierzenia usunięcia wady osobie trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy”

na:

„W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonanie obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 niniejszego paragrafu Zamawiający uprawniony będzie do powierzenia usunięcia wady autoryzowanemu serwisowi na koszt i ryzyko Wykonawcy”

Jako autoryzowany serwis sprzętu będącego przedmiotem zamówienia, biorący odpowiedzialność za sprzęt z tytułu gwarancji, chcielibyśmy i sugerujemy, że sprzęt powinien być serwisowany przez firmy mające doświadczenie i specjalizujące się w naprawie aparatury medycznej, mające potrzebne narzędzia oraz dostęp do oryginalnych części.

ODPOWIEDZ Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści wzoru umowy dotyczącą § 4 ust. 13

14 PYTANIE (dotyczy § 5 ust. 1 wzoru umowy)

Prosimy Zamawiającego o zmianę kar umownych na:

a. za opóźnienie w realizowaniu któregokolwiek z obowiązków względem terminu określonego w § 2 ust. 1 umowy – w wysokości 25,00 zł za każdy dzień opóźnienia

b. za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 6 umowy – w wysokości 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia, o ile nie zostanie dostarczone tożsamy urządzenie na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 7 umowy



c. za opóźnienie w wykonaniu przeglądu technicznego względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 10 umowy – w wysokości 10,00 zł za każdy dzień opóźnienia

d. w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w treści wzoru umowy.

15 PYTANIE (dotyczy § 7 ust. 7 pkt. b) wzoru umowy)

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez pracowników wykonawcy identyfikatorów lub ubrań roboczych z widoczną nazwą firmy.

Przedmiotem zamówienia nie jest aparatura medyczna, która może mieć szkodliwe działanie dla pacjentów, pracowników szpitala, firmy.

Wykonawca nie stosuje i nie posiada ubrań roboczych, a więc byłby to dodatkowy koszt dla firmy, co zwiększałoby ewentualną cenę przedmiotu zamówienia

ODPOWIEDZ

Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania ubrań roboczych z widoczną nazwą firmy, natomiast wymaga identyfikatorów.

16 PYTANIE (dotyczy formularza ofertowego – zał. nr 2)

Prosimy Zamawiającego o modyfikację formularza ofertowego dotyczącej części 1 zamówienia.

Część 1 – aparat do KTG dwugłowicowy

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

Część 2 – Kardiotokograf z telemetrią

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

na:

Część 1 – aparat do KTG dwugłowicowy

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

podatek VAT% tj. zł

Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

Część 2 – Kardiotokograf z telemetrią

za cenę netto zł

podatek VAT% tj. zł

podatek VAT% tj. zł

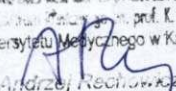
Cena ofertowa z podatkiem VAT:zł

(słownie:.....zł)

Prośbę swą motywujemy tym, iż aparat KTG oraz wózek podlegają różnej stawce VAT. Aparat KTG jest wyrobem medycznym (8% VAT), natomiast wózek pod KTG wyrobem medycznym nie jest (23% VAT).

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację formularza ofertowego dotyczącego części 1 zamówienia

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

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych