



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak

Data

AEZ/362/1932/2016/IS

05.10.2016 r.

Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu AEZ/S-142/2016

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164 tj.), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. Dostawa wyposażenia dla potrzeb Szpitala Pediatrycznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, w podziale na pakiety, znak sprawy AEZ/S-142/2016

udziela odpowiedzi na nw. pytania:

Pakiet 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny aparat do pomiaru czasu ACT posiadający pamięć na 600 wyników pomiarów oraz 300 wyników kontroli jakości dla każdego z dwóch istniejących kanałów pomiarowych? Dodatkowo aparat ma możliwość podłączenia do komputera PC złączem RS 232, ale bez możliwości przesłania wyników poprzez zewnętrzny nośnik danych typu pendrive, płyta CD czy dyskietka FDD.

Wraz z systemem załączone jest oprogramowanie do analizy danych dla komputerów PC umożliwiające zarządzanie wynikami pacjentów, kontrolami jakości i kodami użytkowników z możliwością samodzielnego projektowania raportów i eksportu danych do arkusza kalkulacyjnego i ich zarządzaniem, a także opcjonalne zabezpieczenie hasłem dostępu użytkowników. Oprogramowanie nie posiada wcześniej formatowanych raportów dla pacjentów i kontroli jakości. Komunikaty wyświetlane na aparacie są w języku angielskim. Pozostałe parametry techniczne oferowanego urządzenia pozostają bez zmian. Oferowany przez nas system jest dobrze znany Zamawiającemu i użytkowany przez Niego od wielu lat.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 12 oraz 21 Załącznika nr 2.2 do SIWZ nadając im brzmienie:

12	Zapis danych w pamięci wewnętrznej lub na nośniku zewnętrznym	wymagany	Należy podać
oraz			
21	Wyświetlane komunikaty	w języku polskim lub angielskim	TAK/NIE

Zamawiający jednocześnie zastrzega, że na tym etapie postępowania nie dokonuje oceny urządzeń pozostających w ofercie wykonawcy.

Pakiet 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu zaoferowanie aspiratora, który pracuje na częstotliwości 23 kHz?

Pytanie 2

Czy Zamawiający, pozwoli zaoferować uniwersalną głowicę 23 kHz w ilości 2 szt. (1 szt. Standardowa prosta, 1 szt. przedłużona zagięta), które są przystosowane do pracy w okolicach wrażliwych struktur jak i usuwania twardych, zwłókniałych tkanek w miejsce głowic 23 kHz i 36 kHz?

Odpowiedź na pytanie 1 i 2

Zamawiający nie dopuszcza aspiratora pracującego wyłącznie na częstotliwości 23 kHz, z uwagi na wykonywanie różnych zabiegów w obrębie jamy brzusznej lub w obrębie mózgu z zastrzeżeniem odpowiedzi na pytanie 3.

Pytanie 3 Dot. Pkt 7, pkt 8

Czy Zamawiający dopuści aspirator z maksymalną amplitudą drgań 180 µm na częstotliwości 25kHz i 170 µm na częstotliwości 35 kHz

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 7 oraz 8 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając im brzmienie:

7	Maksymalna amplituda drgań końcówki roboczej głowicy ultradźwiękowej 23-25 kHz	nie mniejsza niż 180 µm	Należy podać Mniejsza niż 250 – 0 pkt ≥ 250- 5 pkt
8	Maksymalna amplituda drgań końcówki roboczej głowicy ultradźwiękowej 35-36 kHz	nie mniejsza niż 170 µm	Należy podać Mniejsza niż 200 – 0 pkt ≥ 200- 5 pkt

Pytanie 4 Dot. Pkt 14, pkt 20

Czy Zamawiający dopuści aspirator bez możliwości ustawiania „selektywności” rozdrabniania tkanek? Funkcja ta dostępna jest tylko w technologii przetwornika magnetostrykcyjnego wymagającej chłodzenia podczas zabiegu. W przetwornikach piezostrykcyjnych selektywność nie musi być ustawiana, aparat niezależnie od ustawionej mocy ultradźwięków pracuje na najczulszej selektywności, najbezpieczniejszej dla pacjenta.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 14 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając jej brzmienie:

14	Poziom selektywności rozdrabniania tkanek ustawiany na panelu sterującym niezależnie od regulacji wielkości amplitudy i mocy ultradźwięków i innych parametrów, wyświetlany jako niezależny wskaźnik	parametr oceniany	Należy podać TAK - 5 pkt NIE - 0 pkt
----	--	-------------------	--

oraz wykreślenia poz. 20

20	Funkcja selektywności rozdrabniania tkanek niezależna od regulacji wielkości amplitudy i mocy ultradźwięków i włącznika nożnego	wymagana	TAK/NIE
---------------	--	---------------------	--------------------

Pytanie 5 Dot. Pkt 21

Czy Zamawiający dopuści aspirator z końcówką roboczą bez otworów do redukcji chmurki płynu irygacyjnego? Jest to rozwiązanie zastosowane tylko w jednym aparacie na rynku, niemające wpływu na pracę urządzenia i komfort pracy użytkownika.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 21 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając jej brzmienie:

21	Budowa głowicy/końcówki roboczej zapewniająca redukcję chmurki płynu irygacyjnego, pojawiającej się w czasie aktywacji ultradźwięków i pogarszającej widoczność w polu operacyjnym	parametr oceniany	Należy podać TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt
----	--	-------------------	---

Pytanie 6 Dot. Pkt 23,30

Czy Zamawiający zamiast dwóch kilkurazowych końcówek do głowicy 23-25 kHz i dwóch kilkurazowych końcówek do głowicy 35-36 kHz dopuści głowicę 25 kHz ze zintegrowaną w pełni wielorazową końcówką roboczą o długości 49,5 mm i średnicy 1,4-2,2 mm – 1 szt. oraz głowicę 35 kHz ze zintegrowaną w pełni wielorazową końcówką roboczą o długości 121mm i średnicy 0,9-1,4 mm - 1 szt. Takie głowice pozwolą użytkownikowi na przeprowadzenie większej ilości zabiegów niż specyfikowane końcówki .

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 23 oraz 30 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając im brzmienie:

23	Końcówka robocza wielorazowa, prosta, standardowa– 2 szt.	średnica 1,9-2,2 mm długość robocza min. 4,9 cm	Należy podać
30	Końcówka robocza wielorazowa, zagięta – 2 szt.	średnica 0,9 -1,4 mm długość min. 10 cm	Należy podać

Pytanie 7 Dot. Pkt 31, pkt 32

Czy Zamawiający zamiast trzech kilkurazowych końcówek o dwóch długościach dopuści głowicę 35 kHz z w pełni wielorazową końcówką roboczą o długości 107,5mm i średnicy 1,7-2,3 mm – 1 szt. Taka głowica pozwoli użytkownikowi na przeprowadzenie większej ilości zabiegów niż specyfikowane końcówki

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 31 oraz 32 Załącznika nr 2.3 do SIWZ nadając im brzmienie:

31	Końcówka robocza standardowa, wielorazowa – 1 szt.	średnica 1,7-2,3 mm długość min. 10 cm	TAK / NIE
32	Końcówka robocza, zagięta – 2 szt.	długość min. 10 cm	Należy podać 10 -18 cm - 0 pkt >18 cm – 10 pkt

Pakiet 5**Pytanie 1, Tory wizyjne**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu opisanego w załączniku nr 2.5 jeden tory wizyjny przeznaczony do procedur laryngologicznych do oddzielnego pakietu?

Uzasadnienie: Podane opisy jednoznacznie wskazują na produkt jednego producenta (tor wizyjny z NBI firmy Olympus) uniemożliwiając zachowanie zasady uczciwej konkurencji. Tory do procedur laryngologicznych różnią się od torów używanych np. w neurochirurgii. Dlatego też prosimy Zamawiającego o dopuszczenie toru dedykowanego do procedur laryngologicznych o następujących parametrach:

Tor wizyjny wyposażony w:

Sterownik kamery do obrazowania w rozdzielczości FULL HD, Ultra HD – 4K oraz trójwymiarze 3D

Sterownik kamery umożliwiający podpięcie głowicy kamery oraz videoendoskopów sztywnych i giętkich.

Opóźnienie obórki sygnału cyfrowe mniejsze od 17ms

Programowalny przycisk nożny

Programowalne profile użytkowników

Funkcja obróbki obrazu do uwydatnienia obrazu tkanki – funkcja równoważna do systemu obrazowania w wąskim paśmie światła

Filtr optyczny blokujący pasmo czerwone w widmie światła białego celem diagnostyki unaczynienia w warstwie podśluzówkowej

Zoom optyczny 2x

Zoom cyfrowy

Wyjścia obrazu: 2x DVI

4x 3G SDI dla rozdzielczości 1080p oraz 4K

Dedykowane wyjście dla trybu 3D

Głowica dedykowana do trybu 3D ze skanowaniem progresywnym, chipem 1/3"

Źródło światła LED:

Źródło światła posiadające dwa kanały typu LED o minimalnej intensywności 720 lm, temperatura barwowa światła 6500K (zbliżona do światła ksenonowego), żywotność źródła LED min. 5 000 godzin dla każdego kanału z regulacją natężenia źródła światła odbywa się płynnie przez potencjometr w przedniej części panelu, możliwość stosowania światłowodów śr. od 3,5 do 5 mm

Możliwość zapamiętania mocy światła - po włączeniu urządzenie uruchamia się z nastawioną przez użytkownika preferowaną mocą

Zużycie energii max. 130 W

Urządzenie wyposażone w funkcję automatycznego zamknięcia przesłony światła w kanale wejścia światłowodu w momencie wyciągnięcia światłowodu z urządzenia oraz Port typu „IrisControl” umożliwiający podłączenie światła do kamery medycznej w celu automatycznego dostrajania światła

Komputer medyczny z oprogramowaniem do zapisu obrazu w rozdzielczości minimum FULL HD 1080p

Komputer wyposażony w: Procesor typu Intel Core i5 lub lepszym, Płyta główna Intel Z68 Express Chipset lub kompatybilna, pamięć RAM min 4 Gb w technologii DDR3 z możliwością rozszerzenia do 32 Gb, Dysk twardy o pojemności min 1TB z możliwością dołożenia drugiego dysku twardego, napęd DVD/CD R/RW, Zintegrowana karta graficzna HD3000 lub kompatybilna

Oprogramowanie:

Szablony raportów pacjenta z funkcją prekonfiguracji raportów danych pacjenta wraz z multimediami, funkcją wyświetlania minimum dwóch zdjęć jednocześnie, możliwością dołączenia min. 8 obrazów klitek video do wydruku raportu oraz możliwość wyświetlania minimum dwóch filmów jednocześnie

Opcja redukcji tła w druku w celu oszczędzenia tonera

Archiwizacja do sieci, na dysk twardy oraz nośniki DVD i CD R/W

Kompatybilność z protokołami DICOM/HL7 dla łączności z PACS i funkcja wyświetlania sygnału video na minimum 4 monitorach jednocześnie z transferem danych oraz sygnału video poprzez sieć LAN w czasie rzeczywistym z możliwością komunikacji programu ze szpitalnymi sieciami HIS, funkcja PIP

Funkcja szybkiego startu podglądu i nagrywania sygnału video bez konieczności uprzedniego wpisywania danych

Wózek medyczny:

Włącznik główny wraz ze sterownikiem włączania poszczególnych obwodów w żądanej kolejności

Wbudowany moduł monitoringu układu elektrycznego z wyświetlaczem występujących błędów oraz moduł monitoringu przeciążenia elektrycznego systemu

Wbudowane gniazdo SDI

Monitor:

Minimum 26", rozdzielczość minimum 1920x1080

Format obrazu 16:9, Kontrast min. 1000:1, Jasność min. 500cd/m², Kąt widzenia 178°/178°, Wejścia sygnału: VGA, DVI, 3G-SDI, S-Video, F-BAS, waga monitora max. 10 kg

Światłowod: 2szt, długość 2.3mm, średnica min. 4.8mm, o podwyższonym współczynniku przenoszenia światła

Zestaw endoskopów HD:

Endoskop sztywny nosowy, dł. 175mm, śr. 4.0mm, kąt widzenia 0 st. 1 szt.

Endoskop sztywny nosowy, dł. 175mm, śr. 4.0mm, kąt widzenia 30 st. 2szt.

Zestaw endoskopów 3D:

Endoskop sztywny nosowy 3D, śr. 4.0mm, kąt widzenia 0 st. 1 szt.

Endoskop sztywny nosowy 3D, śr. 4.0mm, kąt widzenia 30 st. 1 szt.

Endoskop sztywny nosowy 3D, śr. 2.7mm, kąt widzenia 0 st. 1 szt.

Endoskop sztywny nosowy 3D, śr. 2.7mm, kąt widzenia 30 st. 1 szt.

Laryngoskop, śr. 8mm, dł. 185mm, kąt widzenia: 70 stopni, 1 szt

Możliwość rozbudowy o funkcję stroboskopii 3D

Powyższe parametry zapewniają pełną diagnostykę endoskopową w laryngologii, możliwość wykonywania zabiegów chirurgicznych w obrębie nosa, gardła i krtani oraz diagnostykę foniatryczną. Proponowany tor jest systemem kompletnym, zawierającym najnowszej generacji technologie obrazowania w ultra wysokiej rozdzielczości.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie toru wizyjnego dla laryngologii. Tory wizyjne, będące przedmiotem zamówienia, mają być w pełni kompatybilne pomiędzy sobą tak, aby istniała możliwość zastosowania każdego z nich na sali operacyjnej zarówno neurochirurgii, otolaryngologii oraz anestezjologii, w zależności od bieżącej potrzeby.

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Zamawiający odpowiada wyłącznie na pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i nie dokonuje na tym etapie postępowania oceny urządzenia pozostającego w ofercie Wykonawcy.

Pytanie 2 pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści konsole bez wejścia HD-SDI?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje wykreślenia poz. 6 Załącznika nr 2.5 do SIWZ.

6.	Wejścia HDTV-	min. 1x HD-SDI-	(Tak/Nie)
----	---------------	-----------------	-----------

Pytanie 3 pkt. 8

Czy Zamawiający dopuści połączenie Ethernet poprzez urządzenie medyczne do archiwizacji oferowane w zestawie?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 8 Załącznika nr 2.5 do SIWZ nadając jej brzmienie:

8.	Wyjścia komunikacyjne	DICOM / Ethernet, Firewire lub połączenie Ethernet poprzez urządzenie medyczne do archiwizacji oferowane w zestawie	(Należy podać)
----	-----------------------	---	----------------

Pytanie 4 pkt. 20

Czy Zamawiający dopuści konsolę sterującą bez funkcji PIP? Taka funkcja jest realizowana tylko w połączeniu z monitorami

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany wykreślenia poz. 20 Załącznika nr 2.5 do SIWZ.

20.	Funkeja PIP	wymagana	(Tak/Nie)
-----	-------------	----------	-----------

Pytanie 5 pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści o konsolę bez pamięci wewnętrzne?

Pamięć obrazów będzie realizowana poprzez urządzenie do archiwizacji dostarczane w zestawie

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 26 Załącznika nr 2.5 do SIWZ nadając jej brzmienie:

26	Pamięć obrazów	wewnętrzna lub realizowana poprzez urządzenie do archiwizacji dostarczane w zestawie	(Należy podać)
----	----------------	--	----------------

Pytanie 6 pkt. 27

Czy Zamawiający dopuści o konsolę bez gniazda USB Pamięć obrazów będzie realizowana poprzez urządzenie do archiwizacji dostarczane w zestawie

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 27 Załącznika nr 2.5 do SIWZ nadając jej brzmienie:

27	Pamięć obrazów gniazdo USB możliwość zapisywania obrazów na pamięci zewnętrznej poprzez USB	parametr oceniany	(Należy podać) Tak – 5 pkt NIE – 0 pkt
----	---	-------------------	--

Pytanie 7 pkt. 65

Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji klonowania obrazu. Taka funkcjonalność może być uzyskana poprzez różne wyjścia ze konsoli wideo

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje wykreślenia poz. 65 Załącznika nr 2.5 do SIWZ.

65	Funkeja klonowania obrazu- wychodzącego	na inny monitor lub nagrywarke z zachowaniem widoku PIP lub POP	(Tak/Nie)
----	--	--	-----------

Pytanie 8 pkt. 76

Czy Zamawiający dopuści monitor o 16,7 miliarda kolorów?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje poprawy oczywistej omyłki poprzez zmianę treści poz. 76 Załącznika nr 2.5 do SIWZ nadając jej brzmienie:

76	Głębka kolorów	min. 24 bit (16.7 miliona kolorów)	(Należy podać)
----	----------------	------------------------------------	----------------

Pytanie 9 pkt. 82

Czy Zamawiający dopuści monitor bez funkcji klonowania obrazu. Taka funkcjonalność może być uzyskana poprzez różne wyjścia z konsoli sterującej?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje wykreślenia poz. 82 Załącznika nr 2.5 do SIWZ.

82	Funkeja klonowania obrazu- wychodzącego	na inny monitor lub nagrywarke	(Tak/Nie)
----	--	---	-----------

Pytanie 10 pkt. 119

Prosimy o wyjaśnienie dostawy jakiej ilości optyk (poz. 119 i 123) oczekuje Zamawiający

Odpowiedź

Zgodnie z wymaganiem określonym w poz. 123 Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch sztuk optyk endoskopowych, których cechy techniczne określa pozycja 119 oraz pozycje 124-129.

Pytanie 11 pkt. 197

Czy Zamawiający dopuści fiberoskop bez adaptera do osadzenia rurki intubacyjnej, ale o konstrukcji pozwalającej na utrzymanie fiberoskopu na kołnierzu przy części sterującej?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 197 Załącznika nr 2.5 do SIWZ nadając jej brzmienie:

197	Wyposażone w adapter do osadzenia rurki intubacyjnej wzdłuż fibroskopu lub bez adaptera, o konstrukcji pozwalającej na utrzymanie fibroskopu na kołnierzu przy części sterującej	wymagane	(Należy podać)
-----	--	----------	----------------

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania tor laparoskopowy o następujących parametrach
KONSOLA STERUJĄCA – wyposażona w 4 wyjścia cyfrowe w rozdzielczości Full HD, możliwość automatycznych ustawień parametrów dla zaawansowanych technik wideochirurgicznych w zakresie różnych specjalności zabiegowych min(laparoscopia, artroskopia, endoskopy giętkie, neuro oraz ustawienia użytkownika). Menu urządzenia w języku polskim. funkcja aktywacji cyfrowego rejestratora dostępna również przez operatora za pomocą przycisku z głowicy kamery. Menu kamery wyświetlane na ekranie monitora, możliwość wykonania balansu bieli

KAMERA FULL HD – głowica kamery wyposażona w przetwornik CMOS wysokiej rozdzielczości , rozdzielczość kamery 1920x1080, system skanowania - skanowanie progresywne 1080 p. , konsola kamery wyposażona w 3 wyjścia cyfrowe w rozdzielczości Full HD, funkcja aktywacji, i uruchamianie zapisu cyfrowego rejestratora obrazu, sterowanie źródłem światła, balans bieli realizowana przez operatora za pomocą przycisku z głowicy kamery . Głowica wyposażona w programowalne przyciski z możliwością przypisywania różnych funkcji do dowolnego przycisku Zoom cyfrowy i optyczny, możliwość komunikacji pomiędzy sterownikiem kamery a źródłem światła w celu uruchamiania funkcji stanby. Menu kamery wyświetlane na ekranie monitora.

ŹRÓDŁO ŚWIATŁA – źródło światła LED, 30 000 godzin żywotności , wyposażone w miernik stanu technicznego światłowodów z możliwością przeprowadzenia pomiaru w warunkach sterylnych, wyświetlacz LCD prezentujący poziom natężenia światła, komunikaty wyświetlane na wyświetlaczu. urządzenie wyposażone w funkcję stanby z możliwością aktywacji z poziomu sterownika urządzenia lub z głowicy kamery, uniwersalne przyłącze do światłowodów, waga 7 kg,

MONITOR MEDYCZNY – FULL HD LED 26 cali, rozdzielczość 1920x1080, typ matrycy LCD, format obrazu 16:9, wejścia - 2xDVI, 2xSD/HD, 2x Svideo, RGD/HD-RGD, kompozytowe, VGA; wyjścia – DVI-D, SDI/HD-SDI, RGB/HD-RGB, S-Video, kąt widzenia – 178x178 stopni, kontrast 1000:1, aktywna matryca TFT, możliwość jednoczesnego wyświetlania z dwóch źródeł obrazowania – funkcja Picture-in-Picture (PIP)

WÓZEK ENDOSKOPOWY – postawa jezdna - 4 koła w tym 2 z blokadą, wbudowana listwa zasilająca oraz przeciwnapięciowa – umożliwiająca podłączenie wszystkich elementów, Uchwyt CO2, uchwyt na głowicę kamery , uchwyt do podwieszania płynów, wózek umożliwiający schowanie całego okablowania, ramię na monitor montowane z prawej lub lewej strony o zasięgu 1,25 m, system montażu VESA standard,

ZESTAW DO ARTROSKOPII –

punkt 161 – prosimy o dopuszczenie rozbiernych zaworów co umożliwi dokładne czyszczenie, konserwację i wymianę elementów.

WYPOSAŻENIE KLINIKI OTOLARYNGOLOGII punkt 175 – prosimy o dopuszczenie długości sinuskopu 175 mm,

Odpowiedź

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Zamawiający odpowiada wyłącznie na pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i nie dokonuje na tym etapie postępowania oceny urządzenia pozostającego w ofercie Wykonawcy.

W świetle powyższego Zamawiający udziela odpowiedzi na pytanie 161 oraz 175 (wg Zamawiającego poz. 176 i 177).

Ad. Poz. 161

161	Wyposażona w 2 nierozbieralne zawory	wymagane	(Tak/Nie)
-----	--------------------------------------	----------	-----------

Ad. Poz. 176 oraz 177

176	Sinuskop szerokokątny o średnicy 2,7mm i długości roboczej 160 – 175 mm	0° - 1 sztuka	(Tak/Nie)
177		30° - 1 sztuka	(Tak/Nie)

Pytanie 13

W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej oraz korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającego się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia, niniejszym zwracamy się do Państwa jako Zamawiającego, w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo

zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm. – dalej: uPzp) o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (oraz jej załączników) w/w postępowania, a dotyczących opisu przedmiotu zamówienia:

1. Czy Zamawiający, biorąc pod uwagę dyspozycję z art. 29 ust. 3 uPzp w sytuacji gdy korzysta on w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne przy opisie przedmiotu zamówienia (w którymkolwiek z pakietów), z przysługujących mu w ramach w/w przepisu uprawnień poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje urządzenia/wyroby dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, Zamawiający dopuszcza składanie ofert „równoważnych”? Prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie (zajęcie stanowiska – Tak lub Nie).
2. Jeżeli Zamawiający dopuszcza w sytuacji opisanej w pytaniu nr 1 składanie ofert „równoważnych” to prosimy o wyjaśnienie, czy pod pojęciem oferty „równoważnej” rozumieć należy urządzenia/wyroby które gwarantować będą z obiektywnego punktu widzenia i uczciwej konkurencji, cechy jakościowe i eksploatacyjne pozwalające na uzyskanie przez urządzenia/wyroby „równoważne” porównywalnych aczkolwiek nie tożsamyh do tych „referencyjnych” właściwości, wskazanych w treści załączników do SIWZ, a charakterystycznych jedynie dla urządzeń/wyrobów konkretnych producentów lub dystrybutorów.
3. Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 2 ze strony Zamawiającego jest negatywna to prosimy o wyjaśnienie jak będzie oceniał Zamawiający oferty „równoważne” oraz o podanie jednoznacznych i obiektywnych kryteriów tej oceny?

Pragniemy zauważyć, że w utrwalonej linii orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO) jak i w opinii doktryny uznaje się, że produkt „równoważny” to produkt, który nie jest identyczny, tożsamy z produktem referencyjnym, ale posiada tylko pewne, istotne dla zamawiającego, zbliżone do produktu referencyjnego cechy i parametry (KIO/UZP 1710/09), a zwrot "lub równoważne" oznacza możliwość uzyskania efektu założonego przez zamawiającego za pomocą innych rozwiązań poprzez dopuszczenie ofert opartych na równoważnych ustaleniach (KIO/UZP 313/10).

Zamawiający narusza przepis art. 29 ust. 3 uPzp także w ten sposób, że wyłącznie pozornie dopuszcza możliwość zaoferowania rozwiązań równoważnych do opisanych w dokumentacji postępowania. Sytuacja taka ma miejsce zarówno w przypadku, gdy zamawiający teoretycznie dopuszcza taką możliwość, lecz nie precyzuje w ogóle parametrów równoważności, jak i w przypadku, gdy wprowadzie formułuje parametry, lecz nie identyfikują one żadnego alternatywnego rozwiązania w stosunku do tego, które zostało wskazane jako referencyjne. (...) - KIO/KD 50/15.

Powyższe pytania dotyczą pakietów o numerach: 2.5, i 2.7 gdzie odpowiednio, biorąc pod uwagę opis Zamawiającego, przedmiotem oferty mogą być jedynie:

a/ w pakiecie 2.5. – tor wizyjny ze źródłem światła produkcji Olympus typu OTV-S400 – VISERA 4K UHD Camera, CH-S400, CLV-S400 na co wskazują następujące cechy:

- Standard obrazowania co najmniej HDTV 1080p (punktowane Full 4K)
- Wymagane obrazowanie w wąskim paśmie światła, umożliwiające ocenę głębokości położenia naczyń, głębokości położenia zmian, możliwe uwidocznienie zmian podśluzówkowych
- Wymagane wyjścia cyfrowe co najmniej: 2 x 3G/HD-SDI 2 x SDI
- Wymagane wejście HDTV min. 1x HD-SDI
- Wymagane możliwość wyboru wyjścia sygnału video
- Wymagane wyjścia komunikacyjne DICOM / Ethernet, Firewire
- Wymagane Sterowanie poprzez ekran dotykowy
- Menu ustawień w języku polskim, polskie czcionki
- Wymagany automatyczny dobór ekspozycji
- Wymagane min. 4 tryby kolorów wzmacniające różnicowanie struktur tkankowych
- Wymagana funkcja dostosowywania kolorów obrazu w skali min. 4 stopniowej
- Wymagana Skala kolorów obrazu endoskopowego min. 16-to osiowa
- Wymagana regulacja jasności obrazu i kontrastu
- Wymagane min. 3 stopniowe wzmocnienie obrazu dla obrazowania w świetle białym oraz w obrazowaniu wąską wiązką światła
- Wymagane wzmocnienie strukturalne obrazu oraz wzmocnienie w rogach obrazu
- Wymagana funkcja zoom min. 5 ustawień do min. 2x
- Wymagane ustawienie przysłony automatyczne i z pomiarem w centrum obrazu
- Wymagana elektroniczna migawka automatyczna / manualna w zakresie min. 1/50 - 1/8.000
- Wymagana możliwość wyświetlenia obrazu kontrolnego kolorów on/off bez konieczności odłączenia głowicy

- Wymagane automatyczne wzmocnienie obrazu z możliwością regulacji w zakresie min. 4dB do 25dB
- Wyświetlanie min.:
 - stanu nagrywania - on/off, zoom,
 - auto-fokus,
 - trybu obserwacji,
 - informacji o podłączonej głowicy kamery
 - Wymagana wewnętrzna pamięć obrazów
- Wymagana automatyczna i manualna regulacja ostrości
- Dedykowany przycisk do automatycznej regulacji ostrości parametr oceniany
- Wymagane źródło światła z filtrem optycznym blokującym pasmo czerwone w widmie światła białego celem diagnostyki unaczynienia w warstwie podśluzówkowej
- Wymagana automatycznie włączana żarówka awaryjna

b/ w pakiecie 2.7. – shaver laryngologiczny z wiertarką produkcji Olympus o nazwie Diego Elite, na co wskazują następujące cechy:

- Wymagana konsola przystosowana do zawieszenia na stojaku na kroplówki lub na półce
- Punktowane wymaganie, aby system shavera działał w technologii bipolarnej i monopolarnej przekazywanej bezpośrednio do ostrzy
- Punktowane wymaganie, aby dreny shavera były wyposażone w system umożliwiający udrożnienie shavera w przypadku zablokowania kanału ssącego
- Wymagane kątnice z obsługą frezów o zmiennej długości
- Wymaganie, aby maksymalna prędkość obrotowa wiertarki wynosiła nie mniej niż. 85 000 obr./min.

4. Czy w związku z tym, że przepis art. 67 ust. 1 pkt 7 uPzp nie uzależnia prawa Zamawiającego do dokonania zamówień dodatkowych w tym trybie (z wolnej ręki) od zamieszczenia informacji o tym czy to w treści ogłoszenia czy też SIWZ, Zamawiający absolutnie wyklucza możliwość dokonywania zamówień dodatkowych w niniejszym postępowaniu przetargowym w oparciu o przesłankę z art. 67 ust. 1 pkt 7 uPzp? Czy też będą one jednak możliwe i wykonawcy winni brać je pod uwagę kalkulując cenę swojej oferty?

Jednocześnie chcąc uniknąć ewentualnych nieporozumień w kwestii interpretacji zapisów treści SIWZ i jej załączników, prosimy Zamawiającego o unikanie przy udzielaniu odpowiedzi na zadane przez nas pytania przy pomocy zwrotów - „Zgodnie z SIWZ” czy też - „Patrz SIWZ”, gdyż wszystkie zadane przez nas pytania wynikają albo z niejednoznacznych i mogących budzić uzasadnione wątpliwości sformułowań treści SIWZ albo w ogóle nie znajdują się w jej treści. Należy pamiętać, że zgodnie z utrwaloną linią orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej (KIO) jak i w opinii doktryny (...) *Obowiązuje swoista "święta" zasada, że wszelkie niejasności, dwuznaczności, niezgodności postanowień SIWZ należy rozpatrywać na korzyść wykonawców.*(...) – KIO 660/15.

Odpowiedź

Zamawiający w żadnym miejscu SIWZ nie przesądził, iż dopuszcza składanie ofert „równoważnych” w rozumieniu art. 29 ust. 3 ustawy Pzp. Przedmiot zamówienia w Formularzu wymaganych warunków technicznych został opisany poprzez przyzmat min. parametrów technicznych jakie powinny spełniać wymagane urządzenia, istotnych z punktu widzenia ich przeznaczenia, przywołanego odpowiednio w nazwie pakietów: „Dostawa torów wizyjnych przeznaczonych do zabiegów otolaryngologii, neurotraumatologii oraz do trudnej intubacji z wyposażeniem” oraz “Shaver z wiertarką do zabiegów otolaryngologicznych – 1 zestaw”.

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Zamawiający odpowiada wyłącznie na pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zważywszy, że Wykonawca nie zadał pytań, do konkretnych postanowień SIWZ (Formularza wymaganych warunków technicznych) Zamawiający nie może udzielić w tym stanie rzeczy odpowiedzi.

Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że zgodnie z Rozdziałem VII SIWZ: Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień na dodatkowe dostawy, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 ustawy.

Pakiet 6

Pytanie 1 pkt. 23

Czy Zamawiający dopuści rękojeść shavera o prędkości oscylacji 2.500 osc./min

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 23 Załącznika nr 2.6 do SIWZ nadając jej brzmienie:

23	Maksymalna prędkość oscylacji	min. 2.500 osc./min.	Należy podać
----	-------------------------------	----------------------	--------------

Pytanie 2 pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści ostrza o długości 130mm i średnicy 4,0 mm?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 26 Załącznika nr 2.6 do SIWZ nadając jej brzmienie:

26	Pakiet startowy jednorazowych ostrzy i drenów lub wielorazowe ostrze typu „agressive cutter” proste, średnica 4,0-4,2mm, długość 120- 130 mm i komplet startowy drenów	wymagane	Należy podać
----	--	----------	--------------

Pytanie 3 pkt. 51

Czy Zamawiający dopuści kleszcze chwytające proste, z zapinką, długość płaszcza 13cm i średnicy 2,8mm?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 51 Załącznika nr 2.6 do SIWZ nadając jej brzmienie:

51	Kleszcze chwytające proste, z zapinką	długość płaszcza w zakresie 13- 15cm, średnica w zakresie 2,5- 2,8mm,	TAK/NIE
----	---------------------------------------	---	---------

Pytanie 4 pkt. 52

Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne, proste, z zapinką, długość płaszcza 13cm i średnicy 2,8mm?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 52 Załącznika nr 2.6 do SIWZ nadając jej brzmienie:

52	Kleszcze biopsyjne proste, z zapinką	długość w zakresie 13-15cm, średnica płaszcza w zakresie 2,5- 2,8mm	TAK/NIE
----	--------------------------------------	---	---------

Pytanie 5 pkt. 56

Czy Zamawiający dopuści ostrze do mikrozlamań o dł. rob 17cm, zagięta 30°?

Pytanie 6 pkt. 56

Czy Zamawiający dopuści ostrze do mikrozlamań o dł. rob 190,5 mm, zagięta 30°?

Odpowiedź na pytanie 5 i 6

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 56 Załącznika nr 2.6 do SIWZ nadając jej brzmienie:

56	Ostrze do mikrozlamań	długość w zakresie 24- 26cm, długość robocza w zakresie 14- 19,5cm, zagięta 30°	Należy podać
----	-----------------------	---	--------------

Pakiet 7**Pytanie 1, Shaver laryngologiczny, pkt 19-23 oraz 28, 29:**

Czy Zamawiający dopuści system wiertarki z shaverem laryngologicznym nie wyposażonym w zintegrowaną diatermię elektrochirurgiczną i bez ostrzy bipolarnych?

Uzasadnienie: Opis wskazuje na jedyne na rynku urządzenia (Diego Elite firmy Olympus). Żaden inny producent nie oferuje shavera zintegrowanego z diatermią. Ogranicza to swobodną konkurencję. Koagulacji miejsc krwawiących można dokonać przy użyciu niezależnej diatermii. Na każdym bloku operacyjnym takie diatermie się znajdują. Brak więc uzasadnienia dlaczego Zamawiający wymaga urządzenia zintegrowanego z funkcją diatermii.

Odpowiedź

Zamawiający nie postawił wymogu zaferowania shavera zintegrowanego z diatermią. Pkt. 19-23 są oceniane, natomiast pkt 28 i 29 dopuszczają – dla shavera zintegrowanego z diatermią - ostrza bipolarne, dla shavera bez diatermii – ostrza standardowe.

Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany w poz. 23 Załącznika 2.7, poprzez wykreślenie wyrazów „TAK/NIE” w kolumnie czwartej i zastąpienie ich punktacją wspólną dla pkt 19-23:

19.	System shavera działający w technologii bipolarnej i monopolarnej przekazywanej bezpośrednio do ostrzy	energia bipolarna: częstotliwość min. 450KHz, moc maks. min. 40 W	TAK – 20 pkt NIE – 0 pkt
20.		energia monopolarna: częstotliwość min. 380KHz, moc maks. min. 40 W	
21.		gniazdo płytki biernej	
		funkcja rozpoznawania	

	podłączonych ostrzy mono i bipolarnych oraz frezów
22.	moduł elektrochirurgiczny zintegrowany w konsoli
23.	płytką bierną dla dzieci małych i dla dorosłych

Pytanie 2, Shaver laryngologiczny, pkt 27:

Czy Zamawiający dopuści system wiertarki z shaverem laryngologicznym wyposażonym w ostrza o jednym kształcie okienka tnącego?

Uzasadnienie: Dostępność ostrzy prostych oraz zakrzywionych o różnym kształcie okna tnącego – kształt okna tnącego nie ma jakiegokolwiek uzasadnienia merytorycznego, nie wpływa na jakość ścinania tkanki czy też nie zwiększa precyzji zabiegu.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 27 Załącznika nr 2.7 do SIWZ nadając jej brzmienie:

27.	Dostępność ostrzy prostych oraz zakrzywionych o różnym kształcie okna tnącego	Parametr oceniany	TAK – 5 pkt NIE – 0 pkt
-----	---	-------------------	----------------------------

Pytanie 3, Shaver laryngologiczny, pkt 36:

Czy Zamawiający dopuści system wiertarki laryngologicznej z maksymalną prędkością 80000 obrotów na minutę?

Uzasadnienie: Maksymalna prędkość obrotowa wiertarki min 85000 obrotów na minutę – min 80000 obr/min jest parametrem wystarczającym do wiercenia w kości ludzkiej. Operatorzy z reguły nie używają prędkości powyżej 60 000obr/min. Więc wymów min 85000obr/min w miejsce min 80000 nie znajduje uzasadnienia merytorycznego i praktycznego

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 36 Załącznika nr 2.7 do SIWZ nadając jej brzmienie:

36.	Maksymalna prędkość obrotowa wiertarki	min. 80.000 obr./min	Należy podać
-----	--	----------------------	--------------

Pytanie 4 pkt. 40

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestaw frezów tnących do kątnicy krótkiej, sterylne z końcówką o średnicy 2-6 mm z regulacją długości w zakresie 60-75 mm ?

Odpowiedź

Proponowane rozwiązanie spełnia wymogi Zamawiającego. W poz. 40 wymagana jest długość frezów z zakresu 33-60mm, a nie regulacja długości w tym zakresie.

Pytanie 5 pkt. 41

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestaw frezów diamentowych do kątnicy krótkiej, sterylne z końcówką o średnicy 2-6 mm z regulacją długości w zakresie 60-75 mm?

Odpowiedź

Proponowane rozwiązanie spełnia wymogi Zamawiającego. W poz. 41 wymagana jest długość frezów z zakresu 50-60mm, a nie regulacja długości w tym zakresie.

Pytanie 6 pkt. 42

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestaw frezów tnących do kątnicy długiej, sterylne z końcówką o średnicy 1-3 mm z regulacją długości w zakresie 75-90 mm ?

Odpowiedź

Proponowane rozwiązanie spełnia wymogi Zamawiającego. W poz. 42 wymagana jest długość frezów z zakresu 80-100mm, a nie regulacja długości w tym zakresie.

Pytanie 7 pkt. 43

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestaw frezów diamentowych do kątnicy długiej, sterylne z końcówką o średnicy 1-3 mm z regulacją długości w zakresie 75-90 mm ?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że w poz. 43 wymagana jest długość frezów z zakresu 60-100mm, a nie regulacja długości w tym zakresie, jednak zakres średnic proponowanych frezów nie spełnia wymogów Zamawiającego

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 6 konsolę w języku angielskim z kontekstowymi podpowiedziami w postaci łatwo-czytelnych piktogramów graficznych?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 36 wiertarkę otologiczną z max prędkością obrotową 60 000 obr/min?

Odpowiedź

Zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie 3.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 37,38 kątnicę z możliwością obsługi frezów o różnej długości?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 37 oraz 38 Załącznika nr 2.7 do SIWZ nadając im brzmienie:

37	Kątnica krótka z obsługą frezów o zmiennej lub o różnej długości	wymagana	Należy podać
38	Kątnica długa z obsługą frezów o zmiennej lub o różnej długości	wymagana	Należy podać

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 33,34 kątnice i prostnice o jednej długości natomiast z szerokim zakresem długości wiertel?

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści poz. 33 oraz 34 Załącznika nr 2.7 do SIWZ nadając im brzmienie:

33	Możliwość podłączenia:	kątnicy długiej i krótkiej lub kątnicy o jednej długości natomiast z szerokim zakresem długości wiertel	Należy podać
34		prostnicy długiej i krótkiej lub prostnicy o jednej długości natomiast z szerokim zakresem długości wiertel	Należy podać

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 40,42 frezy tnące o wskazanych średnicach i o długościach z zakresu: 64-79mm?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 41,43 frezy diamentowe o wskazanych średnicach i o długościach z zakresu: 64-78mm?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 14

Czy w celu zachowania zasad konkurencji oraz wykluczenia nadmiernej preferencji określonego rozwiązania zwracamy się z prośbą o zmniejszenie rangi ważności działania shavera w technologii bipolarnej i monopolarnej przekazywanej bezpośrednio do ostrzy – p.19 – 23 wg zał. 2.7 do poziomu zbliżonego do innych wytycznych tj. 2 pkt bądź 5 pkt? Premiowanie tego parametru 20 punktami w dużym stopniu wskazuje na jednego oferenta, ograniczając wolną konkurencję.

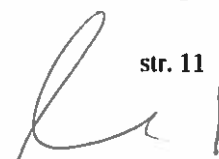
Odpowiedź

U pacjenta małego pediatrycznego jamy nosa są bardzo wąskie i koagulacja w ostrzu jest niezbędna do przeprowadzenia zabiegu. W świetle powyższego niezbędnym jest stosowanie technologii bipolarnej i monopolarnej bezpośrednio w ostrzu, które eliminują możliwość wystąpienia krwawienia.

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw shavera i wiertarki do zabiegów otolaryngologicznych, spełniających parametry:

- konsola z wbudowaną pompą płuczącą, ekran z menu piktograficznym, z dwoma gniazdami do jednoczesnego podłączenia napędów



- shaver – kompatybilny z konsolą, automatycznie rozpoznawany przez konsolę, prędkość obrotu frezów 300 – 6.000 obr / min, prędkość oscylacji ostrza 300 – 5.000 obr / min, osiągając przy prędkościach maksymalny moment obrotowy 6Ncm. Nie zaleca się pracy shavera powyżej tych parametrów z powodów jakości, bezpieczeństwa pracy i trwałości sprzętu.

- wiertarka laryngologiczna szybkoobrotowa o prędkości 80.000 obr/min. Wiertarki szybkoobrotowe działają w zakresie od 75.000 do 90.000 obr / min. Zestaw frezów stalowych i diamentowych do kątownicy krótkiej (70 mm) o średnicy od 0,6 mm do 7,0 mm. Zestaw frezów stalowych i diamentowych do kątownicy (95mm) o średnicy od 0,6 mm do 7,0 mm.

Odpowiedź

Zgodnie z art. 38 ust. 1 Zamawiający odpowiada wyłącznie na pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i nie dokonuje na tym etapie postępowania oceny urządzenia pozostającego w ofercie Wykonawcy.

SIWZ

Pytanie 1 dotyczące zapisów SIWZ, umowy oraz opisu przedmiotu zamówienia **załącznik nr 2.5, załącznik 2.6, załącznik 2.7**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sprzętu fabrycznie nowego, ale wyprodukowanego nie wcześniej niż w 2015 roku?

Pragniemy zapewnić Zamawiającego, iż nasza odpowiedzialność, w tym odpowiedzialność gwarancyjna, jest niezależna od daty produkcji i jest liczona zawsze od daty instalacji (a instalowany sprzęt jest zawsze fabrycznie nowy). Również nasza odpowiedzialność produktowa pozostaje niezmienna bez względu na szczegółową datę produkcji sprzętu.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o podanie informacji jakie formularze, załączniki przygotowane ze SIWZ należy złożyć wraz ze składaną ofertą?

Odpowiedź

Zgodnie z Rozdziałem IX ust. 1 SIWZ wraz z ofertą na którą składają się odpowiednio dla Pakietu Formularz ofertowy (Załącznik 1.1-1.7) oraz Formularz wymaganych warunków technicznych (Załącznik 2.1-2.7) składany jest JEDZ dotyczący wykonawcy lub wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie lub którzy powołują się na zasoby innych podmiotów o których mowa w Rozdziale VIII ust. 1 pkt 5 SIWZ. Kolejne ustępy tego rozdziału wskazują na dokumenty, które winny być przekazane Zamawiającemu bez wezwania (ust. 2) oraz dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego (ust. 3), z zastrzeżeniem, że do ich złożenia zostanie wykonawca którego oferta zostanie najwyższej oceniona.

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o wskazanie/podanie punktów, które należy wypełnić w dokumencie „JEDZ” w przypadku tego postępowania?

Odpowiedź

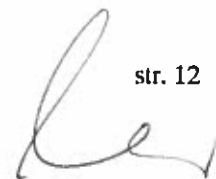
Zamawiający na stronie www.wum.edu.pl zakładka zamówienia publiczne, udostępnił link „JEDZ (jednolity europejski dokument zamówienia) z dnia 22.09.2016r do edycji w serwisie eESPD” <http://dzp.wum.edu.pl/pliki/2342521/espd-request%2022.09.2016.xml>, który wykonawca zobowiązany jest wypełnić zgodnie z instrukcją. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że zakres informacji zawarty w dokumencie pod ww. adresem dotyczy prowadzonego postępowania, a zatem wszystkie jego pola winny być wypełnione zgodnie z instrukcją jego wypełnienia. Dokument ten stanowi wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

Pytanie 4

dotyczące zapisów SIWZ – rozdział IX pkt. 3 podpunkt „a”: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie kart katalogowych/ materiałów autoryzowanego dystrybutora celem potwierdzenia spełnienia przez oferowane dostawy wymagań określonych w formularzu wymaganych warunków technicznych?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, iż pod pojęciem (...) autoryzowanego przedstawiciela producenta, rozumie podmiot uprawniony przez producenta do wytwarzania ww. dokumentów jego imieniu. W przypadku, gdy autoryzowany dystrybutor posiada uprawnienia jw. Zamawiający uzna przedłożone dokumenty za wiążące.



Pytanie 5

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany czas reakcji serwisu „48 godzin” liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź

W par 4 ust 3 Zamawiający w sposób jednoznaczny przesądził, że do czasu reakcji serwisu „48 godzin” znajdują zastosowanie postanowienia zdania pierwszego tj. „w dni robocze (od poniedziałku do piątku) z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy”.

Pytanie 6

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin naprawy liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 7

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 12 dni roboczych w przypadku napraw wymagających naprawy poza granicami RP/ sprowadzenia części ?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 8

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 8 podpunkt 1, podpunkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z umowy zapisów podpunktu 1 i podpunktu 2, ponieważ Wykonawca na czas naprawy zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu zastępczego?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 9

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 8 podpunkt 2: Zwracamy się z prośbą o usunięcie podpunktu 2, ponieważ powierzenie naprawy nieautoryzowanemu serwisowi producenta w okresie gwarancji powoduje automatycznie utratę uprawnień z tytułu gwarancji.

Sprzęt zakupiony od Wykonawcy 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 wykonanie wszelkich przeglądów oraz napraw zgodnie z wytycznymi producenta przez podmiot, który posiada niezbędne kwalifikacje pozwalające na zapewnienie każdorazowo przywrócenia funkcjonowania urządzenia zgodnie ze standardem odpowiadającym deklaracji zgodności, gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników i pacjentów.

Zwracamy się z prośbą o usunięcie podpunktu 2 ponieważ powierzenie naprawy nieautoryzowanemu serwisowi producenta w okresie gwarancji powoduje automatycznie utratę uprawnień z tytułu gwarancji.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 10

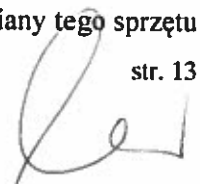
dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ustępu 10 „Jeżeli sprzętu lub modułu sprzętu nie da się naprawić albo w razie wystąpienia konieczności dokonania czwartej naprawy gwarancyjnej tego samego podzespołu, Zamawiający może żądać wymiany tego sprzętu lub modułu na wolny od wad. Wykonawca obowiązany jest dostarczyć nowy sprzęt lub moduł w terminie ustalonym przez Strony, jednak nie później niż 40 dni od dnia zgłoszenia żądania. W takim przypadku okres gwarancji sprzętu lub modułu wymienionego na nowy rozpoczyna się od dnia jego dostarczenia”

Naprawy mogą być następstwem zarówno wady tkwiącej w urządzeniu jak i nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia. Obowiązek naprawy urządzenia wynikających z nieprawidłowego użytkowania bądź celowego uszkodzenia byłby naruszeniem zasady równości stron umowy, co jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego (art. 5 KC i art. 353¹ KC).

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści § 4 ust 10 Załącznika 7, który otrzymuje brzmienie

“Jeżeli sprzętu lub modułu sprzętu nie da się naprawić albo w razie wystąpienia konieczności dokonania czwartej naprawy tego samego sprzętu lub modułu/ podzespołu, Zamawiający może żądać wymiany tego sprzętu



lub modułu/podzespołu na wolny od wad. Wykonawca obowiązany jest dostarczyć nowy sprzęt lub moduł w terminie ustalonym przez Strony, jednak nie później niż 40 dni od dnia zgłoszenia żądania. W takim przypadku okres gwarancji sprzętu lub modułu wymienionego na nowy rozpoczyna się od dnia jego dostarczenia”.

Pytanie 11

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 ustęp 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby okres rękojmi wynosił 24 miesiące niezależnie od okresu udzielonej gwarancji?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 12

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 1: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 13

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 2: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 14

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 3: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 15

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 4: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 16

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 5: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 17

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 6: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie następującego zwrotu: „nie więcej niż 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 18

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 2-6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne liczone były od urządzenia którego dotyczy opóźnienie, a nie od całej umowy?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Pytanie 19

dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 1 podpunkt 3-5: Prosimy o potwierdzenie, że zapisy dotyczące kar nie będą realizowane w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę urządzenia zastępczego, który zapewni ciągłość pracy pracowni. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do ww. ustępu następującego zapisu: „W przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych.”

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy poprzez dodanie w par. 6 po ust. 1 ustęp 1a) który otrzymuje brzmienie: „W przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego, o którym mowa w par. 4 ust. 7, Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych, o których mowa w par. 6 ust. 1 pkt 3.”

Pytanie 20

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na modyfikację wzoru umowy w punkcie Kary umowne § 6. ust. 1 pkt. 5 na następujące brzmienie:

„5) za opóźnienie w realizacji usług gwarancyjnych zgodnie z terminem określonymi w § 4 ust. 3 – w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia”;

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

Ponadto Zamawiający dokonuje zmiany treści wzoru umowy w § 7 ust 1.

było

1. Zamawiającemu, niezależnie od ustawowego prawa odstąpienia od umowy, przysługuje umowne prawo do odstąpienia od umowy w całości lub w części (według swojego wyboru), w przypadku:
 - 1) stwierdzenia przez Zamawiającego wady prawnej przedmiotu umowy lub jego części;
 - 2) opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy lub jego części w terminie określonym w § 3 ust. 1;
 - 3) nieusunięcia wad lub braków stwierdzonych przy dostawie przedmiotu umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego zgodnie z § 3 ust. 7;
 - 4) opóźnienia w nieusunięciu wady fizycznej przedmiotu umowy lub jego części w okresie gwarancji jakości w terminie określonym w § 4 i bezskutecznego upływu terminu wyznaczonego przez Zamawiającego na usunięcie wady;
 - 5) opóźnienia w wymianie sprzętu lub modułu w przypadkach i terminach określonych w § 4.

winno być:

§ 7.

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiającemu, niezależnie od ustawowego prawa odstąpienia od umowy, przysługuje umowne prawo do odstąpienia od umowy w całości lub w części (według swojego wyboru), w przypadku:
 - 1) stwierdzenia przez Zamawiającego wady prawnej przedmiotu umowy lub jego części;
 - 2) opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy lub jego części w terminie określonym w § 3 ust. 1;
 - 3) nieusunięcia wad lub braków stwierdzonych przy dostawie przedmiotu umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego zgodnie z § 3 ust. 7;
 - 4) opóźnienia w usunięciu wady fizycznej przedmiotu umowy lub jego części w okresie gwarancji jakości w stosunku do terminu określonego w § 4 i bezskutecznego upływu terminu wyznaczonego przez Zamawiającego na usunięcie wady;

oraz w **Załączniku nr 3 do umowy nr...**

było

UWAGA: Powyższy protokół podpisany „bez zastrzeżeń” jest podstawą do wystawienia faktury VAT.

winno być:

UWAGA: Powyższy protokół podpisany „bez zastrzeżeń” jest podstawą do zapłaty faktury VAT.

Uprzejmie informujemy, że aktualne Załączniki (z naniesionymi zmianami), Zamawiający zamieścił na stronie internetowej www.wum.edu.pl.

Z poważaniem,

Marta Kuczabska
Przewodniczący Komisji przetargowej

