



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Wasze pismo z dnia

Znak

Nasz znak
AEZ/362/512 /2015/GR

Data
09.02.2015 r.

Wykonawcy postępowania AEZ/S-027/2015

Wyjaśnienie i zmiana treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), Zamawiający, Warszawski Uniwersytet Medyczny, w postępowaniu o udzielenie zamówienia pn.: **Dostawa urządzeń medycznych w podziale na pakiety, znak sprawy: AEZ/S-027/2015**, udziela odpowiedzi na pytania jak poniżej:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wideootoskopu przeznaczonego do badań w powiększeniu ucha zewnętrznego, kanału ucha i błony bębenkowej, zasilanego za pomocą portu USB, z przetwornikiem CMOS i oświetleniem LED. Wideootoskop wyposażony jest w pierścień do ręcznej regulacji ostrości. Możliwość zastosowania z wymiennymi jednorazowymi wziernikami usznymi dostarczanymi wraz z wideootoskopem. Wyposażenie: przewód podłączeniowy wideootoskopu z komputerem PC, oprogramowanie do przeniesienia obrazu na ekran komputera PC i zapisanie, końcówki o śr. lejka 4 mm do głowicy, ilość 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający w Formularzu wymaganych warunków technicznych, stanowiącym Załącznik nr 2.1 do SIWZ, określił minimalne wymagania, którymi musi charakteryzować się oferowany sprzęt, co oznacza, że dopuszczalnym jest zaoferowanie urządzenia o parametrach technicznych wyższych i o lepszej funkcjonalności niż opisana w SIWZ lub o dodatkowej funkcjonalności nieopisanej w SIWZ. Zgodnie z art. 38 ust.1 Zamawiający odpowiada wyłącznie na pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i nie dokonuje na tym etapie oceny urządzeń pozostających w ofercie Wykonawcy.

Pytanie 2

Czy Zamawiający odstąpi od naliczania kary umownej z tytułu naprawy gwarancyjnej w przypadku, gdy na czas naprawy Wykonawca dostarczy i uruchomi sprzęt zastępczy o tych samych funkcjonalnościach?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte we wzorze umowy. Zaproponowane zmiany nie są korzystne dla Zamawiającego.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu realizacji zamówienia dla Pakietu nr 1 do 8 tygodni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ w przedmiotowym zakresie. Termin 30 dni na dostawę urządzenia jest terminem realnym.

Pytanie 4

Prosimy o wyrażenie zgody na zaproponowanie videootoskopu zasilanego z komputera, poprzez port USB. Urządzenie prąd pobiera z komputera i działa wówczas kiedy włączony jest komputer. Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wymiarach: długość 10,5 cm i szerokość 3,2 cm

Odpowiedź:

Zgodnie z treścią pkt 4 Formularza wymaganych warunków technicznych, Zamawiający wymaga aby urządzenie posiadało akumulator w rękojeści z baterią typu Li-ion lub NiMH ze wskaźnikiem poziomu naładowania. Zaproponowane zmiany nie są korzystne dla Zamawiającego.

Dotyczy Pakietu nr 2:

Pytanie 5

Dotyczy załącznika 2.2 do SIWZ, punkt 5 „Ustawianie granic alarmów wszystkich monitorowanych parametrów.” Czy Zamawiający dopuści do przetargu kardiolograf, w którym ustawienia granic alarmów dotyczą pomiaru FHR? Oferowane urządzenie umożliwia monitorowanie FHR, Toco, MHR, profilu ruchów płodu oraz alarmuje po przekroczeniu progów alarmowych FHR (ustawiane) i w przypadku wykrycia nałożenia sygnałów tętna płodu i tętna matki (koincydencja).

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 5 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.2 do SIWZ), nadając nowe brzmienie

5	Ustawianie granic alarmu minimum dla parametru FHR	wymagane	(TAK/NIE)
---	--	----------	-----------

Pytanie 6

Pytanie dotyczy pakietu nr 2: Kardiolograf, pkt 6.1, 6.2, Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat KTG z dotykowym ekranem o wielkości 12,1'' z wodoszczelnymi przetwornikami bez automatycznego rozpoznania podpiętego przetwornika? Oferowany przez nas aparat posiada odpowiednio oznaczone gniazda oraz wtyczki i nie ma możliwości błędnego podłączenia głowicy. Zastosowanie przetworników automatycznie rozpoznawanych przez system nie ma uzasadnienia medycznego. Co więcej, obecnie tylko jeden producent kardiolografów spełnia wymogi zapisane w SIWZ, w związku z tym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności zamawiającego i promowanie produktu oferowanego przez jednego producenta oraz dostawcy, co jest niezgodne zgodnie z Art. 29 ustawy Prawo Zamówień Publicznych i może narazić zamawiającego na poważne konsekwencje prawne

Pytanie 7

Pytanie dotyczy pakietu nr 2: Kardiolograf, pkt 7

Czy zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat KTG z dotykowym ekranem o wielkości 12,1'' z wodoszczelnymi przetwornikami w którym identyfikacja przetwornika następuje po podłączeniu przetwornika w odpowiedni wtyk znajdujący się w odbudowie aparatu? Wymóg identyfikacji przetwornika po pojawieniu się zapisu FHR nie ma uzasadnienia medycznego. Co więcej, obecnie tylko jeden producent kardiolografów spełnia wymogi zapisane w SIWZ, w związku z tym zachodzi podejrzenie o brak bezstronności zamawiającego i promowanie produktu oferowanego przez jednego producenta oraz dostawcy, co jest niezgodne zgodnie z Art. 29 ustawy Prawo Zamówień Publicznych i może narazić zamawiającego na poważne konsekwencje prawne.

Pytanie 8

Pytanie dotyczy pakietu nr 2: Kardiokograf, pkt 8

W obecnym zapisie Zamawiający dopuszcza do postępowania przetargowego tylko jednego producenta kardiokografów o ściśle zdefiniowanym rozwiązaniu polegającym na monitorowaniu tętna matki za pomocą głowicy Toco, co jest niezgodne z Prawem Zamówień Publicznych. Dlatego zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie innego, równoważnego rozwiązania polegającego na monitorowaniu tętna matki za pomocą pulsoksymetru. Proponowane przez nas rozwiązanie nie tylko pozwala na monitorowanie tętna matki ale również mierzy saturację (SpO2).

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 6.1, 6.2, 7, 8.1, 8.2 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.2 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

6.1	Identyfikacja przetworników	Przetworniki automatycznie rozpoznawane przez system, wodoszczelne Cardio - 1 szt., Toco - 1 szt. Identyfikacja przetwornika po pojawieniu się zapisu FHR	(TAK/NIE)
6.2		dopuszcza się rozwiązanie równoważne polegające na rozpoznawaniu przetworników przez system	(TAK/NIE)
7	Identyfikacja przetwornika po pojawieniu się zapisu FHR	wymagane	(TAK/NIE)
8.1	Monitorowanie tętna	monitorowanie tętna matki za pomocą przetwornika Toco	(TAK/NIE)
8.2		dopuszcza się rozwiązanie równoważne polegające na monitorowaniu tętna matki za pomocą pulsoksymetru	(Należy podać)

Dotyczy Pakietu nr 3:

Pytanie 9

Prosimy o wyrażenie zgody na zaproponowanie dermatoskopu wyposażonego w 1 płytkę, jest to płytkę imersyjną, ze skalą milimetrową o średnicy 25 mm

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w Formularzu wymaganych warunków technicznych w przedmiotowym zakresie. Dodatkowa płytkę polaryzacyjna jest niezbędna do wykonywania badań.

Pytanie 10

Prosimy o wyrażenie zgody na zaproponowanie dermatoskopu z rękojeścią akumulatorową, z baterią NiMH, z ładowarką posiadającą wskaźnik naładowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 4 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.3 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

4.	Rękojeść	akumulatorowa, z baterią typu Li-ion lub NiMH, ze wskaźnikiem poziomu naładowania	Należy podać
----	----------	---	--------------

Pytanie 11

Prosimy o dopuszczenie dermatoskopu w miękkim etui

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 3 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.3 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

3	Zestaw	w etui	(TAK/NIE)
---	--------	--------	-----------

Pytanie 12

Prosimy o dopuszczenie dermatoskopu z żelem imersyjnym zamiast olejku

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 5.3 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.3 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

5.3	Wyposażenie	żel lub olejek immersyjny	(TAK/NIE)
-----	-------------	---------------------------	-----------

Pytanie 13

Prosimy o rezygnację z płytki spolaryzowanej oraz płytki kontaktowej do trudnodostępnych miejsc.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w Formularzu wymaganych warunków technicznych w przedmiotowym zakresie. Płytki jw. są niezbędne do wykonywania badań.

Dotyczy Pakietu nr 6:

Pytanie 14

W związku z ogłoszonym przetargiem AEZ/S-027/2015 proszę o wyjaśnienie zapisu znajdującego się w załączniku 2.6 (dla pakietu 6 - system EKG) - Formularz wymaganych warunków technicznych, punkt 18: **Zakres częstotliwości, parametr wymagany: "US"**. Z opisu i poprzedniego parametru, "Punkt 17: Port komunikacji - USB", wynika że Zamawiający oczekuje przewodowego systemu EKG, tak więc parametr "Zakres częstotliwości" nie znajduje zastosowania. Czy Zamawiający rezygnuje z parametru "Zakres częstotliwości" ?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 18 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.6 do SIWZ), poprzez wykreślenie jego treści.

Dotyczy Pakietu nr 7:

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 30 dni?

Odpowiedź:

Termin realizacji zamówienia podany w SIWZ jest zgodny z Państwa oczekiwaniem i wynosi 30 dni.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który nie posiada monitora zamykanego na czas transportu?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 3 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.7 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

3	Monitor	płaski LCD, przekątna min 15” o rozdzielczości min 1024x768	Należy podać
---	---------	--	--------------

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który nie posiada podświetlenia do pracy w ciemnym pomieszczeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 4 Formularza wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który nie posiada gniazd głowic ponieważ pracuje z głowicami bezprzewodowymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 6 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.7 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

6	Bezprzewodowe podłączenie aparatu z głowicami lub minimum dwa aktywne gniazda do podłączenia głowic przewodowych	wymagane	Należy podać
---	--	----------	--------------

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który posiada zakres częstotliwości pracy 2 – 13 MHz?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 8 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.7 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

8	Zakres częstotliwości pracy	min.2.0– 13 MHz	TAK/NIE
---	-----------------------------	-----------------	---------

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, dla którego producent nie podaje wartości dynamiki systemu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 9 Formularza wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który posiada głębokość obrazowania 2 – 24 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 10 Formularza wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który nie posiada nagrywarki DVD, posiada pamięć flash 16 GB oraz możliwość nagrywania na nośniki typu PEN-drive?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 11 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.7 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

11	Zintegrowany system archiwizacji obrazów	na dysk twardy o pojemności min. 320GB, z możliwością przesyłania danych na nośniki przenośne typu: nagrywarka DVD, PEN-drive, pamięć flash	Należy podać
----	--	---	--------------

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści do przetargu wysokiej klasy aparat, który posiada głowicę liniową bez obrazowania harmonicznego, bez możliwości zmiany częstotliwości głowicy, o długości czoła 25,6mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w Formularzu wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego.

Pytanie 24

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany aparat był wyposażony w głowicę bezprzewodowe utrzymujące łączność z aparatem za pośrednictwem łącza Wi-Fi z opcjonalną możliwością połączenia kablem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu, aczkolwiek dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 25

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby oferowany aparat był wyposażony w obrazowanie wielokierunkowe (tryb skrzyżowanych ultradźwięków) oraz tryb pracy redukujący artefakty i podwyższający kontrast obrazu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu, aczkolwiek dopuszcza takie rozwiązanie.

Dotyczy Pakietu nr 8:

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści elektrokardiograf z gromadzeniem badań i wyników analiz EKG w pamięci wewnętrznej urządzenia, natomiast przesyłanie danych do PC (za pośrednictwem sieci Lan lub wifi) lub na nośniki zewnętrzne (pamięć USB, karta SD) odbywa się po akceptacji użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w Formularzu wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego

Pytanie 27

Czy Zamawiający dopuści elektrokardiograf z możliwością zapisania wyników w formacie jpg?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 11 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.8 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

11.6		możliwość zapisania min. w formacie PDF	Należy podać
------	--	---	--------------

Pytanie 28

Pytanie do pkt. 3.4. Czy zamawiający dopuści elektrokardiograf z rozdzielczością wyświetlania 640x480 pikseli?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 3.4 Formularza wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego.

Pytanie 29

Pytanie do pkt. 3.5. Czy zamawiający dopuści elektrokardiograf bez linii siatki widocznych na ekranie aparatu, ale z programem, dzięki któremu nie tylko można dokładnie przejrzeć cały zapis, ale również porównać dwa różne badania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 3.5 Formularza wymaganych warunków technicznych, stanowiącym załącznik nr 2.8 do SIWZ. Zamawiający określił w Formularzu jw. minimalne wymagania dotyczące sprzętu, co oznacza, że dopuszczalnym jest zaoferowanie urządzenia o parametrach technicznych wyższych i o lepszej funkcjonalności niż opisana w SIWZ lub o dodatkowej funkcjonalności nie opisanej w SIWZ.

Pytanie 30

Pytanie do pkt. 4.3

Czy zamawiający dopuści elektrokardiograf z zakresem regulowania wzmocnienia 2,5-20 mm/Mv?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 4.3 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.8 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

4.3	Wbudowana drukarka termiczna	wzmocnienie regulowane skokowo w zakresie minimalnym od 2,5 do 20 mm/mV oraz tryb automatyczny	<i>Należy podać</i>
-----	------------------------------	--	---------------------

Pytanie 31

Pytanie do pkt. 9.2. Czy zamawiający dopuści elektrokardiograf z klawiaturą membranową, którą zaleca się czyścić suchą szmatką antystatyczną (dostarczoną z aparatem)?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 9.2 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.8 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

9.2	Klawiatura	odporna na mycie wodą i detergentami	<i>TAK/NIE</i>
-----	------------	--------------------------------------	----------------

Pytanie 32

Pytanie do pkt. 11.4. Czy zamawiający dopuści aparat EKG, w którym raport generowany jest przy minimalnej ingerencji użytkownika, jednak dzięki temu zawsze zawiera on to, co w danym przypadku jest najistotniejsze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w pkt 11.4 Formularza wymaganych warunków technicznych. Zaproponowana zmiana jest nie korzystana dla Zamawiającego.

Pytanie 33

Pytanie do pkt. 12.7

Czy zamawiający dopuści aparat EKG bez czytnika kart SD, jednak z portem USB do przenoszenia danych?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany treści pkt 12.7 Formularza wymaganych warunków technicznych (Załącznik Nr 2.8 do SIWZ), nadając nowe brzmienie:

12.7	Wyposażenie:	czytnik kart SD w aparacie lub port USB do przenoszenia danych	TAK/NIE
------	--------------	--	---------

Pytanie 34

Czy zamawiający wymaga, aby aparat EKG posiadał możliwość rozbudowy o profesjonalny moduł spirometrii z pełną spirometrią wdechowo wydechową (49 parametrów), oraz możliwość archiwizacji wszystkich badań w formie elektronicznej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Pytanie 35

Zamawiający w punkcie 12.5 oraz 12.6 wymaga aby w dostawie znajdowały się opcje do kompatybilnego aparatu ekg (12.5 - dodatkowa opcja pamięci na 100 badań wraz z instalacją w kompatybilnym elektrokardiografie, 12.6 - dodatkowa opcja sieci LAN do eksportu badań wraz z instalacją w kompatybilnym elektrokardiografie). Bardzo prosimy o odpowiedź jaki aparat ma na myśli Zamawiający, prosimy o podanie modelu oraz producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że jest w posiadaniu elektrokardiografu MAC1600 produkcji GE Medical Systems.

Dotyczy: Wzór umowy, załącznik nr 6.1 do SIWZ**Pytanie 36**

Ad par. 4. Wnosimy o dopisanie zapisu:

„Postanowienia ustępów niniejszego paragrafu nie mają zastosowania do części eksploatacyjnych, akcesoriów oraz materiałów zużywalnych (jedno i wielorazowych). Zamawiający będzie nabywał je sukcesywnie na własny koszt. W okresie obowiązywania gwarancji Wykonawca zapewni jednak dostępność nabywanych każdorazowo przez Zamawiającego na własny koszt, części eksploatacyjnych, akcesoriów i materiałów zużywalnych stosowanych do urządzeń będących przedmiotem zamówienia.”

Przy pozostawieniu pierwotnego brzmienia SIWZ niejasne byłoby kogo obciążają bliżej nieokreślone koszty materiałów eksploatacyjnych, części zużywalnych lub akcesoriów jedno lub wielorazowych stosowanych do wszystkich urządzeń będących przedmiotem zamówienia, w tym tych które są wymieniane każdorazowo w związku z realizacją procedur medycznych dotyczących każdego pacjenta. Takie produkty nie mogą być bowiem objęte gwarancją na urządzenie medyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte we wzorze umowy. Gwarancja dotyczy przedmiotu zamówienia, natomiast materiały eksploatacyjne i akcesoria zużywalne nie stanowią przedmiotu zamówienia.

Pytanie 37

Ad par. 4 ust. 11. Prosimy o zmianę treści ww. zapisu na następującą:

„Jeżeli Wykonawca opóźni się z wykonaniem naprawy lub wymiany o co najmniej 14 dni po upływie terminów, o których mowa powyżej, Zamawiający jest uprawniony do wykonania naprawy przez jednostkę serwisową posiadającą autoryzację producenta lub wymiany na koszt i ryzyko Wykonawcy. Wykonawca zobowiązuje się zwrócić Zamawiającemu koszty i wydatki poniesione na wymianę w terminie 7 dni od dnia przedstawienia odpowiedniego żądania.” Zmiana zapisów dotyczących zastępczej naprawy

wydaje się konieczne, gdyż należy pamiętać, że ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy.

Pytanie 38

Ad par. 6 ust. 1 tiret 1). Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto urządzenia, którego dotyczy nieterminowa dostawa.

Pytanie 39

Ad par. 6 ust. 1 tiret 2). Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. paragrafu na: „za nieterminową naprawę w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia, którego naprawa dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, chyba że Wykonawca zapewni Zamawiającemu sprzęt zastępczy lub za nieterminową wymianę przedmiotu umowy (lub jego części) w wysokości 0,2% wartości brutto urządzenia”

Pytanie 40

Ad par. 6 ust. 2. Czy Zamawiający zechce zmienić treść ostatniego zdania w następujący sposób: Odstąpienie od umowy w przypadku, o którym mowa w lit. 2) i 3), może nastąpić po bezskutecznym upływie dodatkowego, 7-dniowego terminu wyznaczonego przez Zamawiającego.

Pytanie 41

Ad par. 6 ust. 4. Czy Zamawiający zechce zmienić treść w/w punktu w następujący sposób: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Pytanie 42

Ad par. 7 ust. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do ww. paragrafu następującego sformułowania: „Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Odpowiedź na pytania 37-42:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte we wzorze umowy. Zaproponowane zmiany nie są korzystne dla Zamawiającego.

Dotyczy Załącznika 5 do SIWZ

Pytanie 43

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej. Zgodnie z art. 26 ust. 2d) Ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Wykonawca, wraz z wnioskiem lub ofertą, składa listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Ustawa nie nakłada obowiązku podawania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, wymaga jedynie złożenia listy takich podmiotów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania w zakresie informacji, które należy umieścić w liście podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej. Przedłożenie przez Wykonawcę wyłącznie informacji o nazwie podmiotu nie jest elementem wystarczającym do identyfikacji firmy należącej do tej samej grupy kapitałowej. Oznaczenie siedziby spółki/przedsiębiorcy jest elementem, stanowiącym informację zamieszczaną w Krajowym Rejestrze Sądowym/CEIDG (Wyrok KIO 874/13 „W ocenie Izby, danymi, które w wystarczający sposób pozwalają na identyfikację podmiotu są jego nazwa i siedziba i te dane winny znaleźć się na liście wykonawców, wchodzących w skład grupy kapitałowej, o której mowa w art. 26 ust. 2 d ustawy Pzp”).

Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią art. 38 ust 4 dokonał zmiany Załącznika nr 2.2, 2.3, 2.6, 2.7, 2.8 do SIWZ. Załącznik po zmianie jest dostępny na stronie internetowej Zamawiającego, w zakładce Zamówienia Publiczne.

Z poważaniem,
Przewodniczący Komisji Przetargowej

Wojciech Gruchóła

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych

Jerzy Kijaniuk