



SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



Nasz znak ZP /16/22

Poznań, dnia 10.05. 2022 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na zakup (dostawa) pomp infuzyjnych z wyposażeniem - 116 szt.

Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmianę do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :

1. W SWZ w załączniku nr 1 „ Wykaz przedmiotu zamówienia” zmiana polega na dopisaniu w pkt.4 słów o brzmieniu : „ oraz 12 pokryw”

Jest:

4.	Stacja dokująca na min. 4 pompy z interfejsem
----	---

Zmieniono w sposób jak poniżej (zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną):

4.	Stacja dokująca na min. 4 pompy z interfejsem oraz 12 pokryw
----	---

2. W SWZ w załączniku nr 1 „ Wykaz przedmiotu zamówienia” Tabela nr 1 „ Zestawienie parametrów wymaganych (granicznych)” punkt IV „Parametry ogólne” ppkt. 8 i 9 zmiana polega na wykreśleniu ilości sztuk 6

Jest:

8.	Odlączany nieskładany uchwyt do przenoszenia i mocowania pompy do rur pionowych i poziomych 6 szt	TAK	xxxxxxx
9.	Napięcie 11÷30 V DC, zasilanie przy użyciu zasilacza zewnętrznego -6 szt	TAK	xxxxxxx

Zmieniono w sposób jak poniżej:

8.	Odłączany nieskładany uchwyt do przenoszenia i mocowania pompy do rur pionowych i poziomych	TAK	xxxxxxx
9.	Napięcie 11÷30 V DC, zasilanie przy użyciu zasilacza zewnętrznego	TAK	xxxxxxx

Pozostałe zapisy pozostają bez zmian

II. Ponadto informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. pkt. IV 7 i 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jakiej łącznej ilości uchwytów mocujących oraz zasilaczy zewnętrznych wymaga Zamawiający?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzona zmiana jak na wstępie pisma część I pkt.2.

Ponadto Zamawiający wyjaśnia, że Zamawiający wymaga:

- uchwytów mocujących 38 szt.
- zasilaczy zewnętrznych 38 szt.

Pytanie nr 2 dot. pkt. IV 24

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, jakiej łącznej ilości uchwytów mocujących oraz zasilaczy zewnętrznych wymaga Zamawiający?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzona zmiana jak na wstępie pisma część I pkt.1.

Pytanie nr 3 dot. pkt. V 2

Pkt. Inne 2 „instrukcja serwisowa”

Urządzenia będące przedmiotem oferty to wyroby medyczne, za których 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, więc urządzenia posiadają ograniczenia dostępu do ich konfiguracji, diagnostyki i czynności serwisowych tam, gdzie nieprawidłowe przeprowadzenie naprawy bądź ingerencja w parametry konfiguracyjne może wpłynąć negatywnie na jakość diagnostyczną bądź bezpieczeństwo jego pracy. W związku z tym dokumentacja techniczna udostępniana jest przez producenta wyłącznie w drodze procedury certyfikującej i uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę (zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta), a każdy serwis realizujący naprawy/konserwacje i obsługę techniczną przedmiotowych urządzeń posiada dostęp do wymaganej dokumentacji. Czy Zamawiający wyrazi więc zgodę na modyfikację ww. punktu na; „Instrukcja serwisowa” w zakresie dopuszczonym przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 4 dot. pkt. V

Proszę o odstąpienie od wymogu przekazania DTR w języku angielskim

Należy wskazać, że językiem urzędowym na terenie Rzeczypospolitej Polskiej jest język polski. Rozumiem, że w pewnych sytuacjach można dopuścić dokumentację w języku angielskim, jednak wprowadzenie takiego wymogu nie ma żadnych podstaw prawnych. jest to jawna dyskryminacja producentów krajowych, nie produkujących na rynki zewnętrzne

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 5 dot. wzoru umowy § 11 ust. 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

- a) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 9 ust 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy
- b) 0,3 % wartości brutto opóźnionego w realizacji przedmiotu umowy o której mowa w §9 ust 1 - za każdy dzień zwłoki w terminie realizacji umowy określonym w §5 ust 1 umowy. Jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionego w realizacji przedmiotu umowy
- c) 0,3 % wartości brutto umowy, o której mowa w §9 ust 1 umowy, za każdy przypadek nienależytego wykonania umowy w sposób inny niż zwłoka w realizacji przedmiotu umowy tj.: za
 - nie wykonanie obowiązków wynikających z udzielonej gwarancji takich jak bezpłatna wymiana części
 - nie wykonywanie przeglądów przedmiotu umowy według wskazań producenta w okresie gwarancji,
 - niedostarczenie wymaganych dokumentów, w tym na żądanie Zamawiającego ważnych dokumenty dopuszczające przedmiot umowy do obrotu,
 - nie wniesienie przedmiotu umowy, za nie poinformowanie Zamawiającego o możliwości zaistnienia braku w dostawach wynikających bezpośrednio z winy producenta/wytwórcy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nienależycie wykonanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

St. Inspektor
Dział Zamówień Publicznych

.....
Sekretarz Komisji Przetargowej

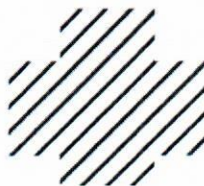
Z wyrazami szacunku

DYREKTOR
SZPITALA KLINIČZNEGO
Pacjentów Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego w Poznaniu
.....
dr n. med. Paweł Duszkiewicz

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75

ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl

www.skp.ump.edu.p



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem