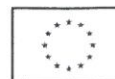




Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko



Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (041) 260 42 21 Fax. (041) 260 42 05

NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139

✉ zoz@zozmswiakielce.pl



www.zozmswiakielce.pl



Znak Sprawy: 06/PN/2020

Kielce, dn. 29.07.2020 r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

„Dostawa i montaż kompletnego zestawu rezonansu magnetycznego oraz wykonanie dostosowania wielobranżowego projektu obszaru rezonansu do potrzeb oferowanego urządzenia dla Szpitala Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach finansowana z funduszy europejskich w ramach projektu: nr POIS.09.01.00-00-0264/18 pn. „Rozbudowa i doposażenie Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach celem utworzenia Szpitalnego Oddziału Ratunkowego – I ETAP”

Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), Zamawiający informuje, **że modyfikuje odpowiedź na pytanie nr 37 i nr 132, udzieloną w wyjaśnieniach i odpowiedziach na pytania, zamieszczonych na platformie zakupowej w dniu 27.07.2020 r.**

Pytania nr 37

Dotyczy SIWZ – Rozdział VI Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia pkt. 5 lit. C ppkt. 2 W Rozdziale VI Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia pkt. 5 C ppkt. 2 Zamawiający wymaga aby Wykonawca przedłożył

• *materiały informacyjne – pochodzące od producenta oferowanego urządzenia zawierające opis oferowanego przedmiotu zamówienia prospekt, katalog, karta, formularz danych technicznych itp. , potwierdzający wymagania techniczno-eksploatacyjne zawarte w zał. 4 do siwz (z zaznaczeniem wymaganych parametrów, nr pozycji oferowanego towaru)*

Zwracamy uwagę na fakt, że w kartach katalogowych, ulotkach, folderach zawarte są najważniejsze parametry sprzętu, a producent sprzętu przygotowuje jednakowy dla wszystkich krajów folder z parametrami technicznymi sprzętu (w przypadku, gdy każdy Zamawiający w sposób indywidualny opisuje przedmiot postępowania, producent musiałby każdorazowo tworzyć folder do każdego postępowania przetargowego)

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy w materiałach informacyjnych (wskazanych przez Zamawiającego) któryś z parametrów nie będzie opisany, Zamawiający w tej sytuacji dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia autoryzowanego dystrybutora/ przedstawiciela lub Wykonawcy potwierdzającego wymagany punkt.

Biorąc pod uwagę bogate doświadczenie Zamawiającego, jeżeli chodzi o zakup sprzętu medycznego jak i naszą wiedzę, żaden z producentów nie tworzy dokumentacji zawierającej wszystkie parametry, które w danym postępowaniu opisuje Zamawiający, w związku z czym bardzo często, jedynym rozwiązaniem jest przedstawienie stosownego oświadczenia potwierdzającego dany parametr czy funkcjonalność.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia projekt umowy. Zamawiający wyjaśnia, że wbrew twierdzeniom wykonawcy określone w SIWZ wymagania nie ograniczają się do jakichkolwiek form dokumentów. Jednocześnie zamawiający wyjaśnia, że oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela producenta lub wykonawcy nie stanowią prawidłowej formy dokumentów, o których mowa w treści SIWZ.

Wykonawca może przedłożyć materiały informacyjne producenta (oświadczenie producenta) w celu potwierdzenia spełnienia wymagań zawartych w siwz.

Dotyczy Pytanie nr 132 –

Dotyczy zapisów SIWZ, dział VI, punkt 5 C, podpunkt 2:

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje postanowienia projekt umowy. Zamawiający wyjaśnia, że wbrew twierdzeniom wykonawcy określone w SIWZ wymagania nie ograniczają się do jakichkolwiek form dokumentów. Jednocześnie zamawiający wyjaśnia, że oświadczenia autoryzowanego przedstawiciela producenta lub wykonawcy nie stanowią prawidłowej formy dokumentów, o których mowa w treści SIWZ.

Wykonawca może przedłożyć materiały informacyjne producenta (oświadczenie producenta) w celu potwierdzenia spełnienia wymagań zawartych w siwz.

Zatwierdzam

Z SA DYREKTORA
ds. Inwestycyjno - Technicznych
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach

Jolanta Cygan

Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Kielcach
25-375 Kielce, ul. Wojska Polskiego 51
Regon 290391139 NIP 657-18-13 355

Opr. St. Żak

NA ŻAK