

Szczecin, dn. 05.05.2017 r.

TELEFONY:**Centrala**
tel. 91 466 10 00**Sekretariat Dyrektora**
oraz
Zastępcy Dyrektora
ds. Ekonomiczno –
Administracyjnych
tel. 91 466 10 10
fax. 91 466 10 15**Sekretariat**
Zastępcy Dyrektora
ds. Lecznictwa
tel. 91 466 10 16**Główny Księgowy**
tel. 91 466 10 17**Naczelną Pielęgniarką**
tel. 91 466 10 18**Dział Sprzedaży Usług**
Medycznych i Marketingu
tel. 91 466 10 45**Dział Zamówień**
Publicznych
tel. 91 466 10 86**Dział Organizacyjno-**
Prawny
tel. 91 466 10 29**Dział Administracyjno-**
Gospodarczy
tel. 91 466 10 54**Dział Zaopatrzenia**
tel. 91 466 10 30
fax. 91 466 10 31**Dział Kadrowo-Placowy**
tel. 91 466 10 39**Dział Techniczny**
tel. 91 466 10 70**KRS:** 0000018427
NIP: 955-19-08-958
REGON: 000288900**Strona internetowa**
spsk2-szczecin.pl**Poczta e-mail**
spsk2@spsk2-szczecin.pl**Znak sprawy: ZP/220/22/17**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na rozbudowę i modernizację stacji lekarskich współpracujących z posiadanym tomografem komputerowym Somatom Definition AS.

WYJAŚNIENIE NR 2 ORAZ MODYFIKACJA SIWZ NR 1

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1.**Dotyczy zapisów Załącznika nr 2 pkt. 2**

1. Czy Zamawiający dysponuje wolną przestrzenią w szafie rack 19" dla zainstalowania:
 - serwera o wymiarach: 21.8 x 44.5 x 74.6 cm (5U)
 - zasilacza UPS o wymiarach: 4.3 x 43.8 x 55.4 cm (1U)
 - dodatkowej baterii dla UPS, o wysokości 2U

Odpowiedź:

Zamawiający zapewni Wykonawcy wymagane miejsce w szafie serwerowej.

Pytanie 2.**Dotyczy zapisów SIWZ:**

Dotyczy zapisów SIWZ Rozdział II pkt. 5 oraz § 6 ust. 1

W celu doprecyzowania warunków umowy oraz przetargu prosimy Zamawiającego o dokładne podanie ilości godzin szkolenia w poszczególnych etapach tj. I,II,III,IV.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie określić dokładniejszego czasu niż ten, który jest podany w § 6 ust. 4 wraz ze sprawdzeniem, czy dany personel prawidłowo obsługuje sprzęt w zakresie objętym szkoleniem, patrz § 6 ust. 6.

Pytanie 3.**Dotyczy zapisów SIWZ:**

Dotyczy zapisów SIWZ Rozdział II pkt. 5 oraz § 6 ust. 2

Z uwagi na to, że obecny zapis jest bardzo krótkim okresem dla zorganizowania przez Wykonawcę dla Państwa szkolenia (w szczególności, że są to szkolenia aplikacyjne), to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 2 na poniższy:

„Wykonawca o terminie rozpoczęcia szkolenia zostanie poinformowany faksem, z co najmniej 5 dniowym wyprzedzeniem (dni roboczych). Pozwoli to Wykonawcy na dokładne zaplanowanie i realizację szkolenia w ustalonym przez Zamawiającego terminie”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca będzie wiedział kiedy jego prace będą zbliżały się do końca. Wówczas Wykonawca powinien już szykować się do przeprowadzania szkoleń, o których mowa w § 6 ust. 1.

Pytanie 4.**Dotyczy Zapisów SIWZ oraz warunków umowy:**

Dotyczy pkt. VIII B ppkt. 3 oraz § 2 ust. 1 umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu pkt. VIII B ppkt. 3 na poniższy

„Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty:

TELEFONY:**Centrala**
tel. 91 466 10 00**Sekretariat Dyrektora**
oraz
Zastępcy Dyrektora
ds. Ekonomiczno –
Administracyjnych
tel. 91 466 10 10
fax. 91 466 10 15**Sekretariat**
Zastępcy Dyrektora
ds. Lecznictwa
tel. 91 466 10 16**Główny Księgowy**
tel. 91 466 10 17**Naczelną Pielęgniarką**
tel. 91 466 10 18**Dział Sprzedaży Usług**
Medycznych i Marketingu
tel. 91 466 10 45**Dział Zamówień**
Publicznych
tel. 91 466 10 86**Dział Organizacyjno-**
Prawny
tel. 91 466 10 29**Dział Administracyjno-**
Gospodarczy
tel. 91 466 10 54**Dział Zaopatrzenia**
tel. 91 466 10 30
fax. 91 466 10 31**Dział Kadrowo-Placowy**
tel. 91 466 10 39**Dział Techniczny**
tel. 91 466 10 70**KRS:** 0000018427
NIP: 955-19-08-958
REGON: 000288900**Strona internetowa**
spsk2-szczecin.pl**Poczta e-mail**
spsk2@spsk2-szczecin.pl

3.1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanego oprogramowania pracującego w architekturze serwerowej wraz z oprogramowaniem diagnostycznym stacji lekarskich oraz monitorami diagnostycznymi, zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876), tj.:

- a) deklaracji zgodności,
- b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną,
- c) kopii powiadomienia lub zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.”

Uzasadnienie

Z uwagi na to, że sprzęt komputerowy nie podlega certyfikacji zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych, prosimy o zmianę na zapisu jak powyżej

W związku z powyższym w celu ujednoczenia wymagań oraz doprecyzowania warunków umowy prosimy również o zmianę zapisu § 2 ust. 1 umowy na poniższy:

„Wykonawca oświadcza, że oferowane oprogramowanie pracujące w architekturze serwerowej wraz z oprogramowaniem diagnostycznym stacji lekarskich oraz monitorami diagnostycznymi stanowią wyroby medyczne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876), posiadają deklaracje zgodności, a także certyfikat jednostki notyfikowanej* oraz zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.*”

Uzasadnienie

Z uwagi na to, że sprzęt komputerowy nie podlega certyfikacji zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych, prosimy o zmianę na zapisu jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dokona stosownej modyfikacji.

Pytanie 5.

Dotyczy zapisów Umowy:

Czy w celu doprecyzowania warunków umowy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 ust. 1 pkt. g na poniższy:

„g) termin gwarancji ulega przedłużonemu o czas, w ciągu, którego wskutek wady sprzętu objętego gwarancją Zamawiający nie mógł z niego korzystać; ani naprawa istotna, ani wymiana sprzętu, ani wymiana części, modułu lub podzespołu w trakcie usuwania wady nie powodują wznowienia okresu gwarancji”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6.

Dotyczy zapisów Umowy:

Czy w celu doprecyzowania warunków rękojmi Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 8 kolejnego ustępu o poniższym brzmieniu:

„Okres rękojmi jest równy okresowi gwarancji; zasady usuwania wad fizycznych w ramach rękojmi (w tym uprawnienia Zamawiającego z tego tytułu i obowiązki Wykonawcy w tym zakresie) są takie same jak w przypadku usuwania wad fizycznych w ramach gwarancji.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7.

Dotyczy zapisów Umowy:

Czy w celu doprecyzowania warunków rękojmi Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 8 kolejnego ustępu o poniższym brzmieniu:

„Zamawiający zobowiązuje się, że skorzysta z uprawnień przysługujących mu w ramach rękojmi tylko wówczas, kiedy wada / awaria nie została usunięta przez Wykonawcę w ramach i na warunkach udzielonej gwarancji.”

TELEFONY:**Centrala**
tel. 91 466 10 00**Sekretariat Dyrektora**
oraz
Zastępcy Dyrektora
ds. Ekonomiczno –
Administracyjnych
tel. 91 466 10 10
fax. 91 466 10 15**Sekretariat**
Zastępcy Dyrektora
ds. Lecznictwa
tel. 91 466 10 16**Główny Księgowy**
tel. 91 466 10 17**Naczelną Pielęgniarką**
tel. 91 466 10 18**Dział Sprzedaży Usług**
Medycznych i Marketingu
tel. 91 466 10 45**Dział Zamówień**
Publicznych
tel. 91 466 10 86**Dział Organizacyjno-**
Prawny
tel. 91 466 10 29**Dział Administracyjno-**
Gospodarczy
tel. 91 466 10 54**Dział Zaopatrzenia**
tel. 91 466 10 30
fax. 91 466 10 31**Dział Kadrowo-Placowy**
tel. 91 466 10 39**Dział Techniczny**
tel. 91 466 10 70**KRS:** 0000018427
NIP: 955-19-08-958
REGON: 000288900**Strona internetowa**
spsk2-szczecin.pl**Poczta e-mail**
spsk2@spsk2-szczecin.pl**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8.Dotyczy zapisów Umowy:

Czy w celu doprecyzowania warunków gwarancji Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 pkt. 1 d) na poniższy:

*„Przeglądy techniczne podczas trwania gwarancji w terminach wymaganych przez producenta, o ile producent wymaga wykonywania przeglądów okresowych”***Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Przeglądy winny być przeprowadzane zgodnie z zaleceniami producenta. Jeżeli producent nie wymaga przeglądów, taki zapis winien znaleźć się w paszporcie.

Pytanie 9.Dotyczy zapisów Umowy:

Dotyczy § 9

Prosimy o uzupełnienie zapisu o informację, co będzie podstawą wystawienia faktury.

Odpowiedź:

Patrz § 5, 6, 7.

Pytanie 10.Dotyczy zapisów Umowy:

Dotyczy § 11 ust. 1

Czy z uwagi na to, że zgodnie z art.476 Kodeksu cywilnego, Wykonawca odpowiada za opóźnienie, za które ponosi odpowiedzialność, czyli właśnie zwłokę, to Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 11 ust. 1 na zapis jak poniżej:

„W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, Zamawiającemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

- a) w przypadku zwłoki w przekazaniu sprzętu w rozumieniu § 5 niniejszej umowy – w wysokości 2 % za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 1,*
- b) w przypadku nieprzystąpienia do usunięcia wad sprzętu w terminie określonym w § 8 ust. 1 lit. c) niniejszej umowy – w wysokości 1 % za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 1,*
- c) w przypadku nieprzystąpienia do wykonania przeglądu technicznego w terminach wymaganych przez producenta (oraz wpisanych w paszporcie) – w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 1,*
- d) w przypadku nieprzystąpienia do wykonania testów specjalistycznych w terminach wymaganych przez obowiązujące przepisy (oraz wpisanych w paszporcie) – w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 1,*
- e) w przypadku nieprzystąpienia do wykonania aktualizacji oprogramowania w terminach wymaganych przez producenta (oraz wpisanych w paszporcie) – w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 3 ust. 1,*
- f) w przypadku zwłoki w dostarczeniu dokumentów, o których mowa w § 2 w terminie wymaganym przez Zamawiającego – w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki;”*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych niniejszym Zamawiający informuje o dokonaniu modyfikacji SIWZ:

1. Zamawiający z SIWZ z Rozdziału I pkt. VIII B ppkt. 3.1. wykreśla w całości i w to miejsce wprowadza zmodyfikowany pkt. VIII B ppkt. 3.1., który brzmi:

TELEFONY:**Centrala**
tel. 91 466 10 00**Sekretariat Dyrektora**
oraz
Zastępcy Dyrektora
ds. Ekonomiczno –
Administracyjnych
tel. 91 466 10 10
fax. 91 466 10 15**Sekretariat**
Zastępcy Dyrektora
ds. Lecznictwa
tel. 91 466 10 16**Główny Księgowy**
tel. 91 466 10 17**Naczelną Pielęgniarką**
tel. 91 466 10 18**Dział Sprzedaży Usług**
Medycznych i Marketingu
tel. 91 466 10 45**Dział Zamówień**
Publicznych
tel. 91 466 10 86**Dział Organizacyjno-**
Prawny
tel. 91 466 10 29**Dział Administracyjno-**
Gospodarczy
tel. 91 466 10 54**Dział Zaopatrzenia**
tel. 91 466 10 30
fax. 91 466 10 31**Dział Kadrowo-Placowy**
tel. 91 466 10 39**Dział Techniczny**
tel. 91 466 10 70**KRS:** 0000018427
NIP: 955-19-08-958
REGON: 000288900**Strona internetowa**
spsk2-szczecin.pl**Poczta e-mail**
spsk2@spsk2-szczecin.pl

„3.1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanego oprogramowania pracującego w architekturze serwerowej wraz z oprogramowaniem diagnostycznym stacji lekarskich oraz monitorami diagnostycznymi, zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876), tj.:

- a) deklaracji zgodności,
- b) certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną,
- c) kopii powiadomienia lub zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.”

2. Zamawiający z SIWZ z Rozdziału III § 2 ust. 1 wykreśla w całości i w to miejsce wprowadza zmodyfikowany § 2 ust. 1, który brzmi:

„1. Wykonawca oświadcza, że oferowane oprogramowanie pracujące w architekturze serwerowej wraz z oprogramowaniem diagnostycznym stacji lekarskich oraz monitorami diagnostycznymi stanowią wyroby medyczne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876), posiadają deklaracje zgodności, a także certyfikat jednostki notyfikowanej* oraz zgłoszenie (powiadomienie) do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.*”

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

