

EZ.28.105.⁴⁶⁷ 2015.I.P.Łódź, dn. ¹⁶06.2015r.

Nr sprawy: 105/ZP/15

dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego powyżej kwoty 207 000 EURO na dostawę urządzeń: **separator komórkowy, urządzenie do rozmrażania składników krwi, automatyczny roller do drenów, analizator hematologiczny, termocykler gradientowy z oprzyrządowaniem, system do pomiaru stężenia i czystości kwasów nukleinowych i białek, wielofunkcyjna wirówka z chłodzeniem i oprzyrządowaniem dla WSS im. M. Kopernika w Łodzi.**

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

- I. Na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 tekst jednolity z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz przekazujemy modyfikację SIWZ:

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Dotyczy Pakietu nr 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty dodatkowych materiałów informacyjnych/broszur/ instrukcji obsługi producenta w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z rozdziałem V pkt. 3 a) dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom i złożenia w tym zakresie: Oryginalnych ulotek producenta, katalogów, dokumentacji technicznej w języku polskim potwierdzających wymagane parametry zamawianego sprzętu medycznego (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – wraz z ofertą. Zamawiający dopuszcza złożenie dodatkowych dokumentów w języku angielskim.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie zapewnienia okresu dostępności części zamiennych do okresu równego oferowanej gwarancji?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę do wymogu dostępności części zamiennych z 10 do min. 7 lat. Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

3. Jakie rozwiązanie Zamawiający przewiduje w sytuacji, w której dane urządzenie (i części zamienne do niego) przestaną być produkowane przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający na dzień dzisiejszy nie przewiduje takiej sytuacji.

4. Mając na uwadze szybki postęp technologiczny i rozwój nauki, wymóg zapewnienia aż 10-letniej dostępności części zamiennych do oferowanych w 2015 r. urządzeń może okazać się świadczeniem niemożliwym w rozumieniu art. 387 par. 1 k.c. Jak wynika z tego przepisu, umowa o świadczenie niemożliwe jest nie ważna. Wobec powyższego, wnosimy o usunięcie zapisu obligującego wykonawców do zapewnienia co najmniej 10-letniej gwarancji dostępności części zamiennych do oferowanych urządzeń, lub skrócenia tego okresu do okresu równego oferowanej gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę do wymogu dostępności części zamiennych z 10 do min. 7 lat. Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

5. Wymóg zainstalowania części fabrycznie nowej z aktualnego roku produkcji może się okazać niemożliwy do wypełnienia, zwłaszcza, jeśli naprawa miałaby być wykonywana np. na początku stycznia określonego roku. Mając to na uwadze, wnosimy o usunięcie wymogu aktualnego roku produkcji (przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu, aby część była fabrycznie nowa), alternatywnie o zmianę wymogu tak, aby możliwe było skorzystanie z części wyprodukowanych w aktualnym lub poprzedzającym rok instalacji roku.

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest do instalowania części fabrycznie nowych wyprodukowanych nie wcześniej niż 6 miesięcy od daty naprawy, oryginalnych i w pełni zgodnych z wymaganiami producenta. Zmieniony Załącznik nr 3 w załączeniu do pisma.

II. Zmianie ulega rozdział V pkt. 3a) SIWZ - /Informacja o dokumentach potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć/:

Jest:

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

Oryginalne ulotki producenta, katalogi, dokumentację techniczną w języku polskim **potwierdzające** wymagane parametry zamawianego sprzętu medycznego (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – **wraz z ofertą.**

Winno być:

W zakresie potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom należy przedłożyć:

Oryginalne ulotki producenta, katalogi, dokumentację techniczną w języku polskim **potwierdzające** wymagane parametry zamawianego sprzętu medycznego (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) – **wraz z ofertą.**

Zamawiający dopuszcza tłumaczenie na język polski danego fragmentu katalogu dotyczącego urządzenia.

III. Zmianie ulega Załącznik nr 3 do SIWZ

W załączeniu:

1. Załącznik nr 3 do SIWZ z wprowadzonymi zmianami

Akceptacja Dyrektora Szpitala


ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
dr n. med. Przemysław Biliński