



Wrocław, 6 czerwca 2019r.

4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego wg VII pakietów - znak sprawy 4WSzKzP.SZP.2612.26.2019

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia dalej SIWZ w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 1 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści rozdzielczość osiową (cyfrową) aparatu 3,9 mikrometra?

Odpowiedź na pytanie nr 1: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści wewnętrzny fiksator z możliwością zmiany pozycji położenia fiksatora?

Odpowiedź na pytanie nr 2: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści wzory skanowania: liniowy, objętościowy, radialny, kołowy, ONH-RC?

Odpowiedź na pytanie nr 3: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści zakres korekcji refrakcji pacjenta w granicy -24D do 24D?

Odpowiedź na pytanie nr 4: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści regulowany zakres wielkości skanu w zależności od wybranego trybu skanowania, minimalnie 1,5 mm, maksymalnie 9mm?

Odpowiedź na pytanie nr 5: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 6 (dot. pakietu nr VII):

Czy Zamawiający dopuści zastosowanie konfokalnej optyki z ręcznym ustawieniem ostrości obrazu?

Odpowiedź na pytanie nr 6: Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7 (dot. pakietu nr VII):

Czy w punkcie 6 wymaganych parametrów technicznych Zamawiający poprzez profil skanowania kołowy zgadza się uznać przekrój kołowy wokół tarczy nerwu wzrokowego uzyskany ze skanu 3D siatkówki?

Odpowiedź na pytanie nr 7: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018r., poz. 1986 ze zm.) informuje, że modyfikuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

1. ROZDZIAŁ IV pkt. 2 ppkt. 3) otrzymuje brzmienie:

*„W przypadku wyrobów medycznych, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2019r. poz. 175 ze zm.), Zamawiający żąda **oświadczenia** Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu). Oświadczenie **należy sporządzić w formie elektronicznej i złożyć (wczytać) w terminie 10 dni** od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą) **przez Zamawiającego (pod rygorem nieważności). Dokumenty należy złożyć w oryginale lub elektronicznej kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem na Platformie zakupowej i opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku braku powyższego oświadczenia oferta zostanie odrzucona jako nie spełniająca wymogów Zamawiającego (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 PZP).***

Uwaga

Wykonawca ma obowiązek udostępnić dokumenty, o których mowa w oświadczeniu wraz z przekazaniem sprzętu, pod rygorem możliwości odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

2. W Załączniku nr 3 do SIWZ § 4 ust. 2 wzoru umowy wykreśla się pkt 5) o treści *„jeżeli Wykonawca nie dostarczy dokumentów, o którym mowa w Rozdz. IV pkt. 2 ppkt 3) SIWZ w terminie 3 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania.”*.
3. W Załączniku nr 4 do SIWZ oświadczenie otrzymuje brzmienie:

„Oświadczamy, że zaoferowane w ofercie wyroby medyczne będą posiadały aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), Formularz Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych – t.j. Dz. U. z 2019r., poz. 175 ze zm.).

Udostępnimy Deklarację Zgodności wydaną przez producenta oraz Certyfikat CE (jeżeli dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikacyjną, Formularz Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych – t.j. Dz. U. z 2019r., poz. 175 ze zm.) wraz z przekazaniem

sprzętu, pod rygorem możliwości odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).