

Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Wrocław, dnia 27.07.2023 r.

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „PN 57/23- Zakup, dostawa, montaż, uruchomienie – posturograf z modułem translacyjnym – 1 kpl. - II - w związku z realizacją projektu „Doposażenie poradni w ramach Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. J. Gromkowskiego, w celu podniesienia jakości i dostępności usług medycznych na terenie województwa dolnośląskiego”

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (TJ Dz.U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Dotyczy SWZ - Pkt 12 ppkt 12.1

Prosimy o doprecyzowanie dat złożenia ofert, w Ogłoszeniu do postępowania widnieje data 4.08.2023 natomiast w Specyfikacji Warunków Zamówienia termin składania ofert jest do 7.08.2023. Prosimy o informację która data jest datą wiążącą.

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający informuje, iż obowiązującym terminem składania i otwarcia ofert jest 07.08.2023r. Korekta ogłoszenia została zrobiona i wysłana do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, w dniu 23.07.2023r. i czeka na publikację. Wykonawcy, w dniu 26.07.2023r. zostali poinformowani na platformie zakupowej, który termin składania i otwarcia ofert jest obowiązujący. Do informacji powyższej Zamawiający dołączył plik o nazwie: „ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w trakcie publikacji”.

Pytanie nr 2:

Dotyczy SWZ - Pkt 11 ppkt 11.8.4.c

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dołączenia Certyfikatu ISO9001 dla producenta. Rezygnacja z tego wymogu może zwiększyć liczbę firm mogących przystąpić do konkursu ofert

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający rezygnuje z wymogu dołączenia Certyfikatu ISO9001 dla producenta.

Pytanie nr 3:

Dotyczy załącznik nr 4 wzór umowy §2 ust 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu:

„... przy czym deklaracja zgodności CE oraz certyfikat zgodności dla co najmniej: całego urządzenia (deklaracja zgodności CE dla komponentów składowych nie jest wystarczająca).”

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający pod pojęciem „całe urządzenie” określa daną platformę-urządzenie posturograficzne z zestawu platform. Zamawiający nie wymaga Deklaracji Zgodności i Certyfikatu CE dla całego zestawu Platform posturograficznych.

Pytanie nr 4:

Dotyczy załącznik nr 4 wzór umowy §6 ust 4f

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następującą:

„Ważne i aktualne na dzień podpisywania protokołu dokumenty potwierdzających dopuszczenie do obrotu na terenie RP m.in. (jeżeli dotyczy) Deklaracje Zgodności, Certyfikat CE, instrukcję używania wyrobu, dokument potwierdzający, że oferowany wyrób medyczny został zgłoszony/wpisany do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu (nazwa wyrobu zgłoszona/wpisana do rejestru winna odpowiadać nazwie handlowej/katalogowej oferowanego wyrobu);”

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający wraza zgodę na usunięcie w załączniku nr 4 wzór umowy §6 ustęp 4f zapisu: „Certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną”.

Pytanie nr 5:

Dotyczy załącznik nr 4 wzór umowy §6 ust 6c

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę w zapisie na następującą:

„Jeśli wady nadają się do usunięcia, lecz nie uniemożliwiają korzystania z przedmiotu odbioru, zgodnie z jego przeznaczeniem i zawartą umową, Zamawiający wyznacza termin na usunięcie tych wad, jednak nie krótszym niż 21 dni roboczych”

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający pozostawia zapis w Umowie bez zmian.