



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Specjalistyczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
78-520 Złocieniec, ul. Kańsko 1
tel. 94-36-71-222, fax. 94-37-21-453
www.szpitalkansk.pl, www.szpitalkansk.4bip.pl
email: szpitalkansk@pro.onet.pl

NIP: 253-00-98-261
Regon: 330086948
Nr KRS 0000027543 SR w Koszalinie IX Wydział KRS

Złocieniec, dnia 28 maja 2021 roku

Odpowiedzi na zapytania do treści SWZ i modyfikacja treści SWZ

Dotyczy :

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na :

Dostawa sprzętu medycznego

opublikowanego w BZP Nr **2021/BZP 00056384/01** w dniu **2021-05-17**

W toku prowadzonego postępowania do Zamawiającego złożono wnioski o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający zgodnie z art. 284 ustawy Pzp oraz postanowień zawartych w rozdziale II pkt. 6 Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej SWZ) udziela wyjaśnienia:

Dotyczy : Pakiet nr VI - Fantom do nauki resuscytacji

1. Czy Zamawiający dopuści fantom o równoważnych parametrach:

- Urządzenie fabrycznie nowe z 2021r.
- Fantom tors ACLS do RKO, Intubacji, EKG+ Ramię do wkluc dożylnych, noga do nauki wkluc doszpikowych.
- Fantom tors ACLS z interaktywną symulacją arytmii.
- Zaawansowany symulator umożliwia przeprowadzenie zabiegów ratujących życie.
- Reanimacja krążeniowo – oddechowa CPR : namacalne i widoczne, anatomiczne punkty orientacyjne, w pełni ruchome połączenia stawowe, odchylana głowa, usta i szczęka umożliwiające zakładanie masek krtaniowych i intubację dotchawiczą.
- Drogi oddechowe: realistyczna anatomia ust, języka, części ustnej gardła, krtani, nagłośni, strun głosowych, wbudowana tchawica oraz przełyk, unoszący się brzuch podczas rozdęcia żołądka, nierozdzielne płuca, worek imitujący żołądek.
- Chrzóstka pierścieniowata bez umożliwia przeprowadzenie manewru Sellicka, intubacja poprzez ustna
- Defibrylacja : wewnętrzne urządzenie pochłania pełną siłę każdego wstrząsu, defibrylacja ręczna, półautomatyczna i automatyczna, 4 miejsca EKG i 2 miejsca defibrylacji, w zestawie przewody umożliwiające atematyczną i półautomatyczną defibrylację defibrylatorami Lifepak, możliwość podłączenia do wszystkich monitorów EKG.
- Interaktywny symulator EKG wraz z symulacją tętna na tętnicy szyjnej (tętno jest wyczuwalne).

- Bezprzewodowa współpraca z zewnętrzną jednostką, którą jest dowolny komputer lub tabletu, bez konieczności instalowania jakiegokolwiek aplikacji (wykorzystywaną aplikacją jest przeglądarka stron internetowych),co umożliwia ćwiczenie defibrylacji i elektrostymulacji bezpośrednio na manekinie.
- Zewnętrzna jednostka (komputer lub tablet) generuje rytmy EKG, które są wyświetlane na monitorze EKG (monitor EKG nie wchodzi w skład zestawu) do celów diagnostyki i treningu defibrylacji.
- Programowy interaktywny symulator EKG wyświetla 49 różnych rytmów z możliwością edycji.
- Wirtualny monitor pacjenta prezentujący (na komputerze lub tablecie) podstawowe parametry życiowe pacjenta oraz 12-odprowadzeniowe EKG.
- Możliwość tworzenia scenariuszy symulacyjnych ułatwiających prowadzenie szkoleń ACLS.
- Wbudowany w fantom głośnik generujący odgłosy oddechu, kaszlu, itp. (możliwość dodawania własnych dźwięków)
- W zestawie 10" tablet z systemem android umożliwiającą uzyskanie widoku monitora parametrów życiowych pacjenta.
- Twarda walizka.
- Fantom nie posiada zaświadczenie o wpisie do rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenia (fantomy szkoleniowe NIE są sprzętem medycznym)
- Fantom oznakowany jest znakiem CE (posiada deklarację zgodności)
- Paszport techniczny aparatu/urządzenia.

Odp.

1. - TAK

Dotyczy : Pakiet nr VII - Zestaw monitorów do izolatki z centralą

I.

Ad. 7. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z wymiennym akumulatorem litowo-jonowym o pojemności 2500mAh? Akumulator o tej pojemności spełnia w oferowanym kardiomonitorze wymóg czasu pracy 4 godziny przy zasilaniu akumulatorowym

Ad. 10. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z chłodzeniem pasywnym bez wbudowanego wentylatora? Jest to nowocześniejsze rozwiązanie stosowane u wszystkich czołowych producentów kardiomonitorów na świecie gdyż zapobiega zbieraniu kurzu i bakterii.

Ad 12. Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wymiarach 345 × 160 × 255 mm? Są to wymiary zbliżone do wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia

Ad 15. i Ad. 16 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z manualną regulacją jasności (10 poziomów regulacji), bez automatycznej regulacji jasności oraz bez czujnika jasności otoczenia?

Ad 28 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy monitora o pomiar: IBP (2 kanały), CO, CO2, bez możliwości rozbudowy o pomiar gazów anestetycznych?

Ad 32 Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z zakresem pomiaru HR: 15-300 ud/min (dorośli) oraz 15-350 ud/min (dzieci, noworodki). Wymagany zakres 450 ud/min wykracza daleko poza fizjologiczny zakres częstości pracy serca człowieka (ponad 7 uderzeń na sekundę!).

Ad. 46. Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z wyborem kanału pomiaru respiracji: I, II lub Automatyczny?

Ad. 47. Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z metoda pomiaru saturacji producenta kardiomonitora, inną niż technologia Lutech?

Ad. 49. Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością pomiarową:

+/-2% w zakresie saturacji 70-100% (dzieci, dorośli)

+/-3% w zakresie saturacji 70-100% (noworodki)

Ad. 51. Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z dokładnością PR ± 3 P/min.

Ad. 57. Czy zamawiający dopuści kardiomonitor z interwałami pomiarowymi NIBP: 1 min, 2 min, 2.5 min, 3 min, 5 min, 10 min, 15 min, 20 min, 30 min, 1 h, 1,5 h, 2 h, 3 h, 4 h, 8 h

Odp.

Ad. 7. - NIE

Ad. 10. - TAK

Ad 12. - TAK

Ad 15. i Ad. 16 - TAK

Ad 28 - NIE

Ad 32 - TAK

Ad. 46. - TAK

Ad. 47. - TAK

Ad. 49. - TAK

Ad. 51. – TAK

Ad. 51. - TAK

II.

1. Pkt. 4 - Czy Zamawiający dopuści centralę składające się z komputera PC połączonego z kardiomonitorami poprzez sieć LAN?
2. Pkt. 12 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor o wymiarach 300mm×155mm×278mm ? Jest to niewielka różnica w odniesieniu do zapisów specyfikacji?
3. Pkt. 16 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor bez czujnika jasności otoczenia? Oferowany sprzęt zapewnia manualne ustawienie jasności w zakresie 11 poziomów.
4. Pkt. 28 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością rozbudowy o 2 kanały IBP bez CO i gazów anestetycznych? Jest to wystarczająca konfiguracja do poprawnego monitorowania pacjenta.
5. Pkt. 29 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z trendami mierzonych parametrów na poziomie 160 godzin? Jest to wystarczająca ilość do rzetelnej oceny pacjenta.
6. Pkt. 32- Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z pomiarem HR w zakresie 15-350 ud/min? Jest to standardowa wielkość pomiaru.
7. Pkt. 46 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością wyboru z pozycji kardiomonitora odprowadzenia użytego do pomiaru oddechu w celu dopasowania do różnych sposobów oddychania?
8. Pkt. 47 - Czy Zamawiający dopuści kardiomonitor z możliwością zaoferowania pomiaru saturacji według danego producenta?
9. Pkt. 65,66,67,68 - Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie polegające na dostarczeniu drukarki laserowej do centrali umożliwiającej wydruk A4 z każdego

oferowanego kardiomonitora? Jest to rozwiązanie usprawniające pracę operatora, wydajniejsze oraz mniej kosztowne.

Odp.

1. - TAK
2. - TAK
3. - TAK
4. - TAK
5. - TAK
6. - TAK
7. - TAK
8. - TAK
9. - TAK

Dotyczy : Pakiet nr V Zestaw do telerehabilitacji:

I Aparat do rejestracji i transmisji bezprzewodowej zapisu EKG – 6 szt.

2/ Aparat fabrycznie nowy z 2021r.

Pytanie: Obecnie na rynku są bardzo duże problemy z dostępnością podzespołów elektronicznych, co może mieć istotny wpływ na dotrzymanie terminu dostawy nowych urządzeń. W związku z tym czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie aparatów fabrycznie nowych z rokiem produkcji 2020 r. uwzględniając fakt zachowania pełnego okresu gwarancyjnego liczonego od daty sprzedaży?

4/ Automatyczna, bezprzewodowa współpraca aparatu z wagą pacjenta i ciśnieniomierzem. Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza, aby automatyczna, bezprzewodowa współpraca aparatu z wagą i ciśnieniomierzem odbywała się za pośrednictwem bezprzewodowego routera do transmisji danych? Router ten stanowi wyposażenie systemu do telerehabilitacji kardiologicznej i umożliwia zbieranie wyników pomiarów z ciśnieniomierza i wagi ich transmisję z wykorzystaniem sieci GSM/GPRS do Oprogramowania do systemu do telerehabilitacji kardiologicznej (Platformy Telemedycznej).

14/ CMMR: nie mniejszy niż 75 dB

Pytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę, na obniżenie progu dla wartości CMMR do 70 dB?

III Waga pacjenta – 6 szt.

2/ Urządzenie fabrycznie nowe z 2021 r.

Pytanie: W związku z tym, że producenci wag, nie mają obowiązku podawania roku produkcji swoich urządzeń prosimy o informację czy Zamawiający dopuści wagę bez wskazanego roku produkcji, przy zachowaniu pełnego okresu gwarancji od dnia odebrania przedmiotu zamówienia?

4/ Wyniki pomiaru wysłane bezprzewodowo do aparatu.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza aby bezprzewodowa transmisja danych z wagi odbywała się bezpośrednio do bezprzewodowego routera wyposażonego w moduł GSM/GPRS, który służy do automatycznego przesyłania wyników pomiarów bezpośrednio do oprogramowania do telerehabilitacji kardiologicznej (Platforma Telemedyczna)?

6/ Dokładność pomiaru: nie gorsza niż 200g

8/ Pomiar BMI.

Pytania (wspólne dla 6 i 8):

1) Czy Zamawiający dopuszcza, aby waga nie posiadała funkcji pomiaru BMI, ale charakteryzowała się dokładnością pomiaru nie gorszą niż 200g?

2) Czy Zamawiający dopuszcza, aby waga posiadała funkcję pomiaru BMI, ale dokładność pomiaru masy wagi była równa 300g w zakresie 4kg -60kg oraz 0,5% w zakresie 60.1kg-250kg?

9/ Obsługa wagi za pomocą 1 przycisku.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza, aby waga miała więcej niż jeden przycisk do obsługi? Wyznaczanie BMI wymaga wprowadzeniu wartości wzrostu pacjenta co wiąże się z koniecznością zastosowania kilku przycisków.

12/ Minimalna ilość pomiarów na w pełni naładowanych bateriach/akumulatorach:

1900 pomiarów Opisać.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza, aby minimalna ilość pomiarów na w pełni naładowanych akumulatorach była nie mniejsza niż 180?

IV Ciśnieniomierz – 6 szt.

2/ Urządzenie fabrycznie nowe z 2021r.

Pytanie: Obecnie na rynku są bardzo duże problemy z dostępnością podzespołów elektronicznych, co może mieć istotny wpływ na dotrzymanie terminu dostawy nowych urządzeń. W związku z tym czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie urządzeń fabrycznie nowych z rokiem produkcji 2020 r. uwzględniając fakt zachowania pełnego okresu gwarancyjnego liczonego od daty sprzedaży?

4/ Wyniki pomiaru wysłane bezprzewodowo do aparatu. Opisać.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza aby bezprzewodowa transmisja danych z ciśnieniomierza odbywała się bezpośrednio do bezprzewodowego routera wyposażonego w moduł GSM/GPRS, który służy do automatycznego przesyłania wyników pomiarów bezpośrednio do oprogramowania do telerehabilitacji kardiologicznej (Platformy Telemedycznej)?

6/ Zakres pomiaru pulsu:

minimum 30 ÷ 180 uderzeń/minutę Podać.

Pytanie: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby zakres pomiaru pulsu był równy 40-180 uderzeń/min? Większość automatycznych naramiennych ciśnieniomierzy dostępnych na rynku umożliwia pomiar pulsu w zakresie od 40 uderzeń/min.

V Wymagania do całego zestawu

15/ Zaświadczenie o wpisie do rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenie.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuszcza, aby waga wchodząca w skład zestawu do telerehabilitacji kardiologicznej nie była wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj.Dz.U.2015, poz. 876), ale miała zapewnioną właściwą dokładność pomiaru i spełniała wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu rehabilitacji leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 465)?

Uzasadnienie pytania:

Żaden ośrodek w Polsce nie stosuje w procesie rehabilitacji kardiologicznej hybrydowej wagi z certyfikacją medyczną. Koszt zakupu takiej wagi to około 10 000 PLN, co stanowi 4 krotność ceny urządzenia EKG używanego do rehabilitacji i jest ekonomicznie nieuzasadnione. Dodatkowo waga medyczna waży kilkanaście kilogramów co uniemożliwia jej użycie w procesie telerehabilitacji w domu pacjenta. W procesie rehabilitacji hybrydowej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu rehabilitacji leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 465) stosowana jest powszechnie waga o „parametrach medycznych” (odpowiednia dokładność pomiaru).

Pytanie: Czy Zamawiający potwierdza, że zaświadczenie o wpisie do rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenie dotyczy poszczególnych wyrobów medycznych wchodzących w skład zestawu do telerehabilitacji kardiologicznej – tj. że Zamawiający nie wymaga, aby urządzenia i oprogramowanie do telerehabilitacji kardiologicznej stanowiły oddzielnie zarejestrowany wyrób medyczny (system złożony z wyrobów medycznych)?

Odp.

I Aparat do rejestracji i transmisji bezprzewodowej zapisu EKG – 6 szt.

2/ NIE

4/ TAK

14/ TAK

III Waga pacjenta – 6 szt.

2/ TAK

4/ TAK

wspólne dla 6 i 8:

1) TAK

2) TAK

9/ TAK

12/ TAK

IV Ciśnieniomierz – 6 szt.

2/ NIE

4/ TAK

6/ TAK

V Wymagania do całego zestawu
15/ TAK (oba pytania)

Dotyczy - Załącznik Nr 1a_Karty techniczne – V część zamówienia „Zestaw do telerehabilitacji” oraz Załącznik nr 6 - Projekt umowy

- 1) Zestaw do telerehabilitacji - Załącznik nr 1a do SWZ - s.3:
 - a) Na jaki okres czasu Zamawiający oczekuje dostępu do systemu do telerehabilitacji kardiologicznej w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę systemu w modelu SaaS (tj. poprzez przeglądarkę internetową)? Treść SWZ nie zawiera tej informacji, z kolei Załącznik Nr 6 do SWZ nie określa terminu obowiązywania umowy.
 - b) Czy w ramach systemu do telerehabilitacji kardiologicznej Zamawiający dopuszcza dostarczenie zestawów z dodatkowymi urządzeniami w postaci smartphona? Smartphone oferowany przez Wykonawcę posiada zainstalowaną aplikację mobilną, która za pośrednictwem dostępnego w smartphonie modułu Bluetooth zapewnia komunikację z urządzeniami pomiarowymi tj. EKG, ciśnieniomierzem i wagą. Z kolei komunikacja z systemem centralnym (oprogramowaniem) następuje za pośrednictwem modułu GSM/LTE, co umożliwia wysyłanie i odbieranie danych Pacjenta, przesyłanie danych o lokalizacji GPS Pacjenta oraz komunikację głosową z Pacjentem. Oferowane przez Wykonawcę rozwiązanie spełnia wymogi przepisów w zakresie oprogramowania do telerehabilitacji kardiologicznej hybrydowej i jest rozwiązaniem równoważnym dla wymagań Zamawiającego określonych w Załączniku nr 1 a do SWZ - s.3.
- 2) II Oprogramowanie systemu do telerehabilitacji kardiologicznej
 - a) pkt. 12: Czy w ramach funkcjonalności powiadomień lekarza Zamawiający dopuszcza alternatywną formę powiadomienia lekarza o badaniu oczekującym na opis tj. poprzez wyświetlenie stosownego komunikatu na ekranie komputera?
 - b) pkt. 13 ppkt.7: Czy Zamawiający w ramach odczytu i pomiaru parametrów na wykresie EKG dopuszcza pomiar RR, pomiar długości QRS, pomiar długości odcinka P i pomiar długości odcinka T bez automatycznego wyliczania wartości osi elektrycznej serca, długości odcinka QT, położenia osi P, położenia osi T?
- 3) IV Ciśnieniomierz
 - a) pkt. 6: Czy Zamawiający dopuszcza zakres pomiaru pulsu dla ciśnieniomierza w wartościach 40-199 uderzeń/minutę?
- 4) V Wymagania dla całego zestawu
 - a) pkt.15: Wykonawca zwraca się z prośbą o potwierdzenie, czy zaświadczenie o wpisie do rejestru Wyrobów Medycznych dotyczy wyłącznie EKG i ciśnieniomierza? Zgodnie z obowiązującymi przepisami waga w zestawie do telerehabilitacji kardiologicznej nie musi posiadać statusu wyrobu medycznego, natomiast Załącznik Nr 1 a w części V SWZ „Wymagania dla całego zestawu” odwołuje się do pojęcia zestawu.
 - b) Pkt. 16: Wykonawca zwraca się z prośbą o potwierdzenie, czy wymóg paszportu technicznego dotyczy wyłącznie urządzenia EKG? Zgodnie z obowiązującymi przepisami nie ma wymogu posiadania paszportu technicznego dla ciśnieniomierza, natomiast Załącznik Nr 1 a do SWZ odwołuje się do pojęcia zestawu w tym zakresie.
- 5) Załącznik Nr 6 do SWZ w § 6 (Projekt umowy)
 - a) Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w Załączniku Nr 6 do SWZ w § 6 [Kary umowne] określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Opóźnienie to każde niewykonanie danej czynności w terminie. Z kolei zwłoka jest kwalifikowaną postacią opóźnienia, bo łączy się z zawinieniem po stronie wykonawcy czynności. Biorąc pod uwagę powyższe niezasadne jest nakładanie na Wykonawcę kary umownej za okoliczności przez niego niezależne.

b) Czy Zamawiający przewiduje zawarcie z Wykonawcą odrębnej umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych? § 11 Załącznika Nr 6 do SWZ [Ochrona danych osobowych] nie spełnia wymogów określonych w art. 28 ust. 3 RODO.

W uzupełnieniu do przesłanych pytań, Wykonawca zadaje jeszcze jedno pytanie do treści SWZ:

1. Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie rozbieżności treści SWZ w zakresie terminu realizacji zamówienia. Treść SWZ zawiera dwa różne terminy realizacji - na stronie 7 SWZ (Termin wykonania zamówienia) widnieje termin 120 dni od zawarcia umowy, z kolei na stronie 19 SWZ (Ocena Ofert) Zamawiający wskazuje, że termin realizacji zamówienia wynosi 195 dni od dnia podpisania umowy

Odp.

- 1) Zestaw do telerehabilitacji - Załącznik nr 1 a do SWZ - s.3:
 - a) Zamawiający oczekuje dostępu do systemu do telerehabilitacji kardiologicznej w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę systemu poprzez przeglądarkę internetową na czas oferowanego okresu gwarancji (w ramach zaoferowanej ceny)
 - b) TAK
 - 2) II Oprogramowanie systemu do telerehabilitacji kardiologicznej
 - a) TAK
 - b) TAK
 - 3) IV Ciśnieniomierz
 - a) TAK
 - 4) V Wymagania dla całego zestawu
 - a) TAK
 - b) TAK
 - 5) Załącznik Nr 6 do SWZ w § 6 (Projekt umowy)
 - a) TAK
 - b) TAK -Zamawiający przewiduje zawarcie z Wykonawcą odrębnej umowy o powierzenie przetwarzania danych osobowych razem z podpisaniem umowy na dostawę sprzętu
1. W związku z pomyłką pisarską w rozdziale XIX „OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.” ust 1 „Ocena ofert:” pkt 1.3 „Okres skrócenia zakończenia wykonania zamówienia (T) – 15%” SWZ, dokonuje się następującej zmiany:
Wyrażenia: „**wynosi 195 dni**”
Zastępuje się wyrażeniem: „**wynosi 120 dni**”

Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ:

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm. z późn. zm.), dalej jako: ustawa Pzp, spełniam/y warunki udziału w postępowaniu, co niniejszym oświadczam/y:

1. W zakresie zdolności technicznej lub zawodowej:

1) Doświadczenie.

Oświadczam/y, że w okresie ostatnich pięciu lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy- w tym okresie, wykonali zgodnie z zasadami wiedzy technicznej i prawidłowo ukończyli co najmniej jedną robotę budowlaną polegającą na budowie, przebudowie lub remoncie jednego obiektu kubaturowego użyteczności publicznej o powierzchni zabudowy nie mniejszej niż 300,00 m², o wartości nie mniejszej niż 500.000 zł netto (słownie: pięćset tysięcy zł)

Na potwierdzenie spełniania warunku:

- korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających* - w załączeniu zobowiązanie wg załącznika Nr 5,
- nie korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*

2) Osoby zdolne do wykonania zamówienia.

Oświadczam/y, że osoby, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, posiadają uprawnienia do wykonywania samodzielnych funkcji technicznych w budownictwie stosownie do wymagań określonych w SWZ.

Na potwierdzenie spełniania warunku:

- korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających* - w załączeniu zobowiązanie wg załącznika Nr 5,
- nie korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*

Treść oświadczenia w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej jest niezgodna z zapisami w ww. zakresie określonymi w punkcie VII Informacja o warunkach udziału w postępowaniu, punkt 2.4 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Według zapisów SWZ punkt

2/ o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

2.4/ Zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie:

- którzy posiadają doświadczenie w realizacji dostaw będących przedmiotem zamówienia i zakresu wybranych części zamówienia,
- dysponują środkami transportu zapewniającego wykonanie dostawy,
- dysponują personelem posiadającym kwalifikacje do wykonania zamówienia, a w szczególności osobami posiadającymi uprawnienia do montażu i uruchomienia dostarczonego/dostarczonych urządzeń zapewniając tym samym zachowanie warunków gwarancji;

- dysponują lub zapewniają obsługę serwisową dostarczonych urządzeń w okresie gwarancji, jak i w okresie pogwarancyjnym.

Przedmiotem zamówienia są dostawy urządzeń medycznych. Pro-PLUS jako producent urządzeń medycznych nie ma doświadczenia w zakresie prowadzenia robót budowlanych. Uprzejmie prosimy o informację, jakie są prawidłowe warunki w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej w ww. postępowaniu.

2. W zakresie sytuacji finansowej i ekonomicznej*:

Środki finansowe.

Oświadczam/y, że posiadam środkami finansowymi realizację przedmiotu zamówienia

Na potwierdzenie spełniania warunku:

- korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*- w załączeniu zobowiązanie wg załącznika Nr 4,
- nie korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*

Treść oświadczenia w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej jest niezgodna z zapisami w ww. zakresie określonymi w punkcie VII Informacja o warunkach udziału w postępowaniu, punkt 2.3 Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Według zapisów SWZ punkt

2/ o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

2.3/ Zamawiający nie określa warunku w ww. zakresie.

Uprzejmie prosimy o informację, jakie są prawidłowe warunki w zakresie sytuacji finansowej i ekonomicznej w ww. postępowaniu.

Odp.

1. i 2. W związku z pomyłką pisarską zostaje zmieniony Załącznik nr 2, który otrzymuje brzmienie określone w załączniku do niniejszego zawiadomienia

Dotyczy - wirówki kończyn górnych

czy Zamawiający dopuści wirówkę o pojemności zabiegowej 20l? Jest ona nieznacznie mniejsza od wymaganej, a efektywność zabiegu pozostaje ta sama przy oszczędniejszym zużyciu wody.

Odp.

TAK

ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający zgodnie z art. 286 ust. 1 ustawy Pzp dokonuje zmiany w treści SWZ następująco :

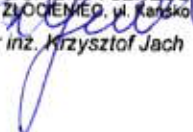
1. Załącznik nr 2 do SWZ - wzór oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu otrzymuje brzmienie określone w załączniku do niniejszego zawiadomienia
2. W rozdziale XIX „OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.” ust 1 „Ocena ofert:” pkt 1.3 „Okres skrócenia zakończenia wykonania zamówienia (T) – 15%” SWZ, dokonuje się następującej zmiany:
wyrażenia: „**wynosi 195 dni**”
zastępuje się wyrażeniem: „**wynosi 120 dni**”

Załączniki:

1. Załącznik nr 2 do SWZ - wzór oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

KIEROWNIK DZIAŁU
admin. - gosp.
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO MSWMA
78-520 ZŁOCIENIEC, ul. Karłowski 1
mgr inż. Krzysztof Jach

z up.



OŚWIADCZENIE
o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Do Zamawiającego:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Specjalistyczny MSWiA w Złocieńcu
reprezentowany przez p. Ewę Giza – Dyrektora Szpitala
ul. Kańsko 1
78-520 Złoceniec

Przedmiot zamówienia:

Dostawa sprzętu medycznego

Wykonawca (jeżeli oferta składania wspólnie – wpisać dane pełnomocnika i partnerów):

.....
.....
.....
.....

(Nazwa i adres wykonawcy/ów)

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 2019 ze zm. z późn. zm.), dalej jako: ustawa Pzp, spełniam/y warunki udziału w postępowaniu, co niniejszym oświadczam/y:

- posiadamy doświadczenie w realizacji dostaw będących przedmiotem zamówienia i zakresu wybranych części zamówienia,
- dysponujemy środkami transportu zapewniającego wykonanie dostawy,
- dysponujemy personelem posiadającym kwalifikacje do wykonania zamówienia, a w szczególności osobami posiadającymi uprawnienia do montażu i uruchomienia dostarczonego/dostarczonych urządzeń zapewniając tym samym zachowanie warunków gwarancji,
- zapewnimy obsługę serwisową dostarczonych urządzeń w okresie gwarancji, jak i w okresie pogwarancyjnym.

Na potwierdzenie spełniania warunku :

- korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*- w załączeniu zobowiązanie wg załącznika Nr 4,
- nie korzystam/y z zasobów podmiotów udostępniających*

Oświadczam/y, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
(podpis osoby uprawnionej)

* - jeżeli nie dotyczy należy obowiązkowo skreślić

UWAGA:

Jeżeli oferta jest składana wspólnie przez kilku wykonawców, oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu powinno podpisane przez ich pełnomocnika.