



**SZPITAL ŚW. ŁUKASZA  
w Bolesławcu**

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu  
ul. Jeleniogórska 4  
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507  
KRS: 0000024307  
REGON: 000310338

T: 75 738 00 00  
E: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:  
Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:  
000000001137

Bolesławiec, 18 lipca 2022 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2022, poz. 25) na: „Dostawę aparatu do przetykowej manometrii wysokiej rozdzielczości i PH-metrii z impedancją dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu.” Znak sprawy: 26/PN/2022**

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 poz. 25 ze zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

**1) Wniosek 1 - Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ, Formularz ofertowy – termin realizacji zamówienia oraz pkt. 16.2.2. SWZ.**

Mając na względzie fakt, że ogólnoświatowa pandemia Covid-19 spowodowała przerwanie łańcuchów dostaw elementów składowych systemu manometrycznego, dostarczanych od wytwórców zlokalizowanych w różnych częściach świata, co miało bezpośredni wpływ na opóźnienia w produkcji sprzętu, w aktualnej sytuacji producent zastrzega sobie realizację każdego zamówienia systemów do manometrii wysokiej rozdzielczości i pH-metrii z impedancją na minimum 8 tygodni od dnia złożenia zamówienia. Tym samym mając powyższe na względzie zwracamy się o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, na realizację przedmiotu zamówienia, nie w zakresie kryterium (pkt. B Załącznika nr 1 do SWZ oraz pkt. 16.2.2. SWZ), a jedynie stanowiąc wymaganie terminu wykonania Umowy (dostawy) w ciągu do 8 tygodni od dnia podpisania Umowy, lub złożenia zamówienia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę kryterium **termin realizacji zamówienia**, jedynie wyraża zgodę na zmianę jego parametru.

**2) Wniosek 2- Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 47 i pkt. 81**

Przedmiot zamówienia w postaci przełykowego cewnika manometrycznego wysokiej rozdzielczości (pkt. 47) jest wyrobem medycznym zużywalnym do systemu manometrycznego i ze względu na klasyfikację wyrobów medycznych oraz wymagania systemowe dysponuje gwarancją producenta 12 miesięcy od daty instalacji lub 250 użyć, w zależności od tego, co nastąpi wcześniej. Tym samym mając na względzie Państwa wymagania z pkt. 81 Załącznika nr 2 do SWZ, zwracamy się o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, poprzez akceptację 12-miesięcznego terminu gwarancji dla pkt. 47 powołanego Załącznika?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga minimum 8 miesięcy na wyroby medyczne zużywalne (jednorazowe) do systemu manometrycznego.

**3) Wniosek 3 - Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 56, pkt. 78, pkt. 79 oraz pkt. 82.**

Mając na względzie fakt, że jednorazowe koszulki ochronne do cewnika przełykowego wysokiej rozdzielczości (pkt 56), jednorazowe cewniki do pomiaru pH i impedancji (pkt 78), roztwory do kalibracji (pkt 79), są wyrobami zużywalnymi i jako takie nie podlegają gwarancji, a producent ww. wyrobów określa dla nich termin przydatności 12 miesięcy od daty produkcji (Wietnam, Izrael, USA), co tym samym generuje faktyczny termin przydatności do używania tych wyrobów dla profesjonalnego użytkownika na poziomie około od 8 do 10 miesięcy od daty ich dostarczenia z magazynu Producenta w Polsce, zwracamy się o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, poprzez odstąpienie od wymagania 24-miesięcznej gwarancji dla ww. produktów zużywalnych i zaakceptuje ofertę, dla których powołane wyroby będą dysponowały odpowiednio terminami przydatności:

1. koszulki ochronne do cewnika przełykowego wysokiej rozdzielczości (pkt 56) – 8 do 10 miesięcy,
2. jednorazowe cewniki do pomiaru pH i impedancji (pkt 78) – 8 do 10 miesięcy,
3. roztwory do kalibracji (pkt 79) – 8 do 10 miesięcy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga minimum 8 miesięcy na wyroby medyczne zużywalne (jednorazowe) do systemu manometrycznego.

**4) Wniosek 4 - Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, pkt 56, pkt 78, pkt 79 oraz pkt 80.**

Czy w związku z wnioskiem nr 3 (terminy przydatności akcesoriów), Zamawiający dokona odpowiednich korekt wykonania przedmiotu zamówienia dla wyrobów wskazanych we wniosku nr 3 np. poprzez dostawę wraz z systemem, ilości materiałów zużywalnych jak poniżej:

1. koszulki ochronne do cewnika przełykowego wysokiej rozdzielczości (pkt 56) – 5 opakowań,
2. jednorazowe cewniki do pomiaru pH i impedancji (pkt 78) – 10 opakowań,
3. roztwory do kalibracji (pkt 79) – 2 zestawy,
4. zestaw do kalibracji cewników (pkt 80) – 2 zestawy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dokona odpowiednich korekt wykonania przedmiotu zamówienia dla wyrobów wskazanych we wniosku nr 3 poprzez dostawę wraz z systemem, oraz ilości materiałów zużywalnych tj.:

1. koszulki ochronne do cewnika przełykowego wysokiej rozdzielczości (pkt 56) – 5 opakowań,
2. jednorazowe cewniki do pomiaru pH i impedancji (pkt 78) – 10 opakowań,
3. roztwory do kalibracji (pkt 79) – 2 zestawy,
4. zestaw do kalibracji cewników (pkt 80) – 2 zestawy.

**5) Wniosek 5 - Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Opis przedmiotu zamówienia, pkt 87.**

Przedmiotem zamówienia jest sprzęt o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, działający w oparciu o stację roboczą i oprogramowanie analityczne. Wraz z pojawiającymi się coraz to nowszymi technologiami, producent co jakiś czas dokonuje odpowiednich aktualizacji sprzętu i oprogramowania, i tym samym niemożliwym jest zagwarantowanie dostępu do wszystkich części zamiennych przez okres 10 lat.

Mając powyższe na względzie wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ poprzez zastąpienie zapisu „Dostępność części zamiennych – minimum 10 lat” zapisem: „Nie krótszy niż 10-letni okres zagwarantowania wsparcia technicznego i opieki serwisowej. 5-letni okres dostępności części zamiennych”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zmodyfikuje zapis SWZ w Opisie przedmiotu zamówienia w pkt 87 na: "Nie krótszy niż 10-letni okres zagwarantowania wsparcia technicznego i opieki serwisowej. 5-letni okres dostępności części zamiennych".

**6) Wniosek 6 - Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, § 6 ust. 3.**

Mając na względzie, że zgodnie z instrukcją obsługi sprzętu do manometrii wysokiej rozdzielczości i pH-metrii z impedancją nie podlega kalibracji oraz że procedura kalibracji cewników manometrycznych wysokiej rozdzielczości i cewników do pH-metrii z impedancją, która będzie przedmiotem szkolenia dla personelu medycznego, musi być wykonywana bezpośrednio przed każdym badaniem, w związku z czym nie jest możliwe, aby oferent mógł świadczyć tego rodzaju usługi, wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, poprzez wykreślenie z powołanego zapisu (czyt. § 6 ust. 3), sformułowania „oraz kalibracje”?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie sformułowania w § 6 ust. 3 wzór umowy „oraz kalibracje”

**7) Wniosek – 7 Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ, Wzór umowy, § 6 ust. 1.**

Mając na względzie fakt, że Producent nie oznacza wyrobów medycznych terminem produkcji, wnosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, odstępując od powołanego wymagania.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na odstępstwa w/w wymagania w SWZ.

**8) Wniosek – 8 Dotyczy pkt. 6.1.2. SWZ, Informacje o przedmiotowych środkach dowodowych.**

Mając na względzie fakt, że Producent nie dostarcza katalogów, prospektów, folderów w jęz. angielskim i polskim, które specyfikowałyby numer katalogowy danego wyrobu medycznego i opisywałyby parametry graniczne wymagane przez Zamawiającego, zwracamy się o wyjaśnienie, czy Zamawiający zaakceptuje i dokona odpowiednich korekt regulacji SWZ, poprzez zamianę przedmiotowych środków dowodowych na oświadczenie wraz z danymi identyfikującymi zaoferowany przedmiot zamówienia z potwierdzeniem jego wymaganych parametrów granicznych w formie wyciągu z instrukcji obsługi wyrobu medycznego i oprogramowania z zaznaczeniem poszczególnych punktów?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający korzystając z uprawnień wynikających z art. 106 ustawy Pzp, żąda od Wykonawców w przedmiotowym postępowaniu, złożenia przedmiotowych środków dowodowych w postaci katalogów, prospektów, folderów. Mając na uwadze iż treść art. 106 ustawy Pzp Zamawiający co prawda wskazał przykładowe formy środków dowodowych natomiast przywołany artykuł jest katalogiem otwartym. Przedmiotowe środki dowodowe mogą przybrać postać oznakowań (etykiet), certyfikatów, dokumentów bądź też innych środków. Zamawiający ma obowiązek wskazać je w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia. Biorąc pod uwagę powyższe zapisy, Zamawiający żąda przedmiotowego środka dowodowego napisanego w języku polskim, który potwierdzi w wyniku weryfikacji poprawności merytorycznej oferty tożsamość i zgodność zaoferowanego przedmiotu zamówienia z cechami i kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia.



DYREKTOR  
ZOZ w Bolesławcu  
Kamil Barczyk

---

Odpowiedzi udzieliła:

Natalia GRABAS St. Referent ds. Administracji i Zaopatrzenia

Agnieszka URBANIAK Inspektor ds. Zamówień Publicznych

