Wrocław,06 maja 2016 r.

****

**4 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY**

**z POLIKLINKĄ SP ZOZ we Wrocławiu**

50-981 Wrocław, ul. R. Weigla 5

**WYJAŚNIENIE i MODYFIKACJA TREŚCI**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

***dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego wg pakietów 1 – 11, nr sprawy: 36/Med./2016***

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1 ,2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015r poz. 2164) informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**PAKIET 8:**

**Pytanie nr 85:** dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – PAKIET 8:Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 lp. 4 pkt h. dopuści jasność 520 cd/m2 ? Zmiana wartości cd nie wpływa na jakość odbieranego obrazu z monitora

**Pytanie nr 86:** dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – PAKIET 8:Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 lp. 4 pkt i. dopuści rozmiar piksela 0,315 x 0,315? Zmiana rozmiaru piksela nie wpływa na jakość odbieranego obrazu z monitora

**Odpowiedz na pytanie nr 85 – 86: Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 87:** dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – PAKIET 8: Czy zamawiający w pakiecie nr 8 lp. 8 pkt k. dopuści możliwość podłączenia jednej butli CO2 lub połączenia z systemem ściennym zasilania w CO2 ? Jednocześnie zapewniamy dostawę dwóch przyłączy do CO2 zarówno do butli jak i systemu ściennego, co jest wymogiem pakietu nr 8 lp. 9

**Odpowiedz na pytanie nr 87: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88:** dotyczące **pakietu 8** oraz zapisów umowy paragraf 4 pkt. 8 poz. 2 -4 - Czy Zamawiający zrezygnuje w przypadku pakietu nr 8 z konieczności przeprowadzania szkoleń potwierdzonych certyfikatem w wymaganym zakresie pracowników wskazanych przez Kupującego w zakresie:

2) technicznego przeglądu bezpieczeństwa;

3) procedur kalibracyjnych, testowych, pomiarowych;

4) procedur okresowych czynności konserwacyjnych.

Oraz zrezygnuje z uzyskania dostępu do powyższych procedur i wyposażenia pracowników w

kody dostępu, w tym dające dostęp do menu serwisowego, instrukcje serwisowe (z kodami

błędów i wykazem części zamiennych i elementów serwisowych) itp. do powyższych procedur.

Ograniczy możliwość szkolenie jedynie do obsługi technicznej oraz do pozostałej wymaganej obsługi w zakresie dopuszczalnym przez producenta

Sprzęt zakupiony od Wykonawcy to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie odpowiada, jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami. Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu. Jedynie serwisowanie przez podmiot, który posiada niezbędne kwalifikacje oraz wyposażenie pozwalające na wykonanie wszelkich przeglądów oraz napraw zgodnie z wytycznymi producenta zapewnia każdorazowo przywrócenie do standardu odpowiadającego deklaracji zgodności, a także gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników i pacjentów. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co za tym idzie, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej.

Dlatego jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej zgodnie z wymaganiami producenta i wymogów art.90 pkt 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych. **Czy Zamawiający podda się, na własny koszt, procesowi autoryzacji serwisowej (uzyskania statusu podmiotu upoważnionego przez wytwórcę) zgodnie z art. 90 pkt 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych i wymaganiami producenta, a jeśli nie to czy zrezygnuje z wymagania dostarczenia**

**Odpowiedz na pytanie nr 88: Zamawiający w zakresie pakietu nr 8 zmienia zapis paragraf 4 pkt.** **7 wzoru umowy na :** „*Wykonawca zobowiązuje się przeprowadzić szkolenie techniczne dla pracowników wskazanych przez Zamawiającego w zakresie dopuszczonym przez producenta urządzeń, z :*

1. *obsługi technicznej aparatu;*
2. *procedur okresowych czynności konserwacyjnych*

*Szkolenie personelu technicznego – min 4 osoby, w terminie ustalonym przez Zamawiającego. Szkolenia mogą odbywać się sukcesywnie - jednak nie później niż do 12 miesięcy od daty zawarcia umowy. Szkolenie musi być zakończone certyfikatem/zaświadczeniem potwierdzającym uzyskanie dostępu do powyższych procedur. „*

 **PAKIET 3:**

**Pytanie nr 89:**dotyczące pakietu nr 3 oraz zapisów SIWZ i umowy paragraf 5 pkt. 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie podanego terminu z 10 lat na 8 lat?

**Odpowiedz na pytanie nr 89: Zapisy SIWZ bez zmian**

***Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.***

***W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).****[[1]](#footnote-1)*

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

 *(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego*

 *lub osoby upoważnionej*

1. Grzegorz Jędrzejczyk ……………………………..
2. Sylwia Komorek ……………………………..
3. Agnieszka Mikulska ……………………………..
4. Agnieszka Stanisławska ……………………………..

 *lub osoby upoważnionej*

*[[2]](#footnote-2)*

1. Grzegorz Jędrzejczyk ……………………………..
2. Sylwia Komorek ……………………………..
3. Agnieszka Mikulska ……………………………..
4. Agnieszka Stanisławska ……………………………..
1. *Wyk. Agnieszka .Stanisławska tel. 261 660 604*

*T. 13/18/Med.; Dn. 06.05.2016 r.* [↑](#footnote-ref-1)
2. [↑](#footnote-ref-2)