

Pismo: DZP-270-21-2019/5

Bydgoszcz dnia: 2019-05-09

Do wszystkich Wykonawców

ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2019-05-07 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) w trybie przetarg nieograniczony, na:

Dostawa, montaż i uruchomienie kardioangiografu wraz z dostosowaniem pomieszczeń dla pracowni hemodynamiki.

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej pn. "Poprawa dostępności do kompleksowej opieki kardiologicznej dla pacjentów po zawale serca". Projekt nr RPKP.06.01.01-04-0075/17 współfinansowany z EFRR w ramach Osi priorytetowej 6. Solidarne społeczeństwo i konkurencyjne kadry Działania 6.1. Inwestycje w infrastrukturę zdrowotną i społeczną Poddziałania 6.1.1 Inwestycje w infrastrukturę zdrowotną Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko - Pomorskiego na lata 2014 - 2020..

Treść wspomnianej prośby oraz odpowiedzi Zamawiającego są następujące:

W związku z ww. postępowaniem zwracamy się z prośbą o pozytywne odpowiedzi na nasze pytania. Aktualne zapisy SIWZ powodują, że Wykonawca, firma [REDAKTOWANE], która jest autoryzowanym przedstawicielem firmy [REDAKTOWANE], światowego lidera w zakresie urządzeń do diagnostyki obrazowej, **nie jest w stanie złożyć ważnej i konkurencyjnej oferty z żadnym obecnie oferowanym produktem** na dostawę przedmiotu zamówienia. Część parametrów granicznych sprawia, że nie możemy złożyć ważnej oferty, a znaczna część parametrów premiuje technologie przestarzałe, pozostające w niewielkim związku z rzeczywistą wartością użytkową oferowanych urządzeń. Zamawiający określając przedmiot zamówienia ma obowiązek uwzględnić wszystkie okoliczności mające wpływ na treść specyfikacji (w szczególności wymagań technicznych) i **nie ma prawa kreować wymagań nieuzasadnionych medycznie a nawet szkodliwych dla pacjenta i obsługi**. Sformułowania takie stwarzają okoliczności utrudniania uczciwej konkurencji.

W myśl obowiązujących przepisów „specyfikacje techniczne (...) **Muszą umożliwić otwarcie procesu udzielania zamówień publicznych na konkurencję**”. Nie można mówić o zachowaniu uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć konkretny produkt. Nie oznacza to, że Zamawiający ma obowiązek umożliwić wszystkim potencjalnym wykonawcom (nawet tym, których produkt nie spełnia podstawowych wymagań użytkownika) złożenie oferty. **Ale nie jest dopuszczalna sytuacja, w której Zamawiający ustala warunki techniczne i parametry, które są szkodliwe dla pacjenta i użytkownika.**

Podkreślić należy, że zmiany SIWZ, o które wnosimy, nie prowadzą do obniżenia wymaganych parametrów i nie zmniejszają funkcjonalności przedmiotu zamówienia. Zamawiający przeprowadzając postępowanie, opisując przedmiot zamówienia poprzez wymaganie technicznych parametrów charakterystycznych dla konkretnych rozwiązań (np. przestarzała technologia ręcznego (bez używania silników) ustawianie statywu w pozycji parkingowej z wbudowanym uruchamianym ręcznie hamulcem zamocowanym na uchwycie), a nie funkcjonalności urządzeń, również narusza zasady równego traktowania, co zaprzecza istocie procedury udzielenia zamówień publicznych, która stanowi m.in. o wyborze oferty najkorzystniejszej spośród dostępnych na rynku.

Mając na uwadze powyższe, poniżej przedstawiamy pytania o parametry, które nie mają żadnego uzasadnienia w świetle zastosowania i przeznaczenia przedmiotu zamówienia oraz naruszają zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Wyszczególnione wymagania preferują sprzęt jednego producenta, mimo że nie mają technicznego uzasadnienia, a dopuszczenie oraz obiektywna ocena innych rozwiązań pozostanie bez wpływu na wartości użytkowo—diagnostyczne oferowanego sprzętu (a w wielu przypadkach nawet je polepszy). Pragniemy podkreślić, że wymienione parametry opisujące rozwiązania typowo technologiczne oraz przyjęte przez Zamawiającego wartości graniczne, ograniczają krąg potencjalnych wykonawców przedmiotowego zamówienia i naruszają zasadę uczciwej konkurencji. Pozytywne odpowiedzi umożliwią naszej firmie złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty na najwyższej jakości urządzenie czołowego producenta produktów medycznych.

PYTANIA DOT. ZAŁĄCZNIKA NR 2 DO SIWZ.

Pytanie 1 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt II.9, VI.15.

Zamawiający wymaga podania:

Producent:

Rok produkcji:

Model/typ:

Nr fabryczny:

Nr seryjny:

(podać powyższe)

Powyższy zapis uniemożliwia nam złożenie ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Urządzenia angiograficzne są dedykowane do konkretnych zastosowań i wytwarzane na zamówienie wg indywidualnej konfiguracji. Na obecnym etapie nie możliwe jest podanie danych szczegółowych konkretnego egzemplarza urządzenia.

Dlatego wnosimy o rezygnację z konieczności podania nr fabrycznego i nr seryjnego.

Odpowiedź: Zamawiający rezygnuje z konieczności podawania nr fabrycznego i nr seryjnego na etapie składania oferty.

Pytanie 2 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt I.11.

Zamawiający wymaga:

11	Ręczne (bez używania silników) ustawianie statywu w pozycji parkingowej z wbudowanym uruchamianym ręcznie hamulcem zamocowanym na uchwycie.	Tak	
----	---	-----	--

Powyższy zapis uniemożliwia nam złożenie ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty.

W różnych systemach w zależności od konstrukcji stosuje się różne systemy przesuwania aparatu do pozycji parkingowej. W angiografiach oferowanych przez naszą firmę stosowany jest niezwykle szybki i skuteczny a przede wszystkim precyzyjny system przesuwu silnikowego. Przesuw ręczny posiada wiele wad, w tym najważniejszą – brak antykolizyjności takiego ruchu statywu, (ruch manualny niepotrzebnie wprowadza ryzyko uszkodzeń aparatu i co najważniejsze kolizji z pacjentem). Również ze względu na wymagania systemu UPS rozwiązanie silnikowe jest o wiele bardziej praktyczne i funkcjonalne. Dlatego wnosimy o rezygnację z tego parametry jako wady a nie zalety systemu.

W związku z powyższym wnosimy o rezygnację z tego parametru i wykreślenie go. Powyższy opis narusza zasadę uczciwej konkurencji. Proponowana zmiana zagwarantuje Zamawiającemu zakup urządzenia zgodnego z obowiązującym prawem a naszej firmie na złożenie ważnej nie podlegającej odrzuceniu oferty.

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje propozycję i wykreśla z załącznika nr 2 pkt. I.11.

Pytanie 3 **Dotyczy załącznika nr 2 – pkt VII.1.**

Zamawiający wymaga:

1	Automatyczny transfer danych pacjentów, rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego angiografu lub w kierunku przeciwnym (zależnie od miejsca rejestracji pacjenta w systemie) – jednokrotna rejestracja pacjenta w całym systemie	Tak	
---	--	-----	--

Powyższy zapis jest nie jednoznaczny i rodzi ryzyko uznania naszej oferty za nie spełniającą wymogów SIWZ.

Prosimy o potwierdzenie i wyjaśnienie, że Zamawiający dopuszcza rozwiązanie: Automatyczny transfer danych pacjentów, rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego angiografu – jednokrotna rejestracja pacjenta w całym systemie.

W żadnym dostępnym na rynku systemie nie ma możliwości aby rejestracja ta przebiegała w dwóch punktach jednocześnie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie: Automatyczny transfer danych pacjentów, rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego angiografu – jednokrotna rejestracja pacjenta w całym systemie.

Pytanie 4 **Dotyczy załącznika nr 2 – pkt VII.5.**

Zamawiający wymaga:

5	Integracja z FFR i IVUS	Tak	
---	-------------------------	-----	--

Powyższy zapis jest niejednoznaczny i uniemożliwia nam złożenie ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Prosimy o potwierdzenie, że integracja ma dotyczyć wyświetlania obrazu generowanego przez FFR i IVUS na monitorach w sali zabiegowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby integracja dotyczyła wyświetlania obrazu generowanego przez FFR i IVUS na monitorach w sali zabiegowej.

Pytanie 5 **Dotyczy załącznika nr 2 – pkt VII.10.**

Zamawiający wymaga:

5	Pomiar i jednoczesna prezentacja min. 4 różnych ciśnień inwazyjnych łącznie z dostawą akcesoriów do pomiarów; - min. 50 szt. jednorazowych czujników pomiarowych - 5 czujników ciśnienia wielokrotnego użytku, kopolki jednorazowe (min. 50szt.)	Tak	
---	--	-----	--

Powyższy zapis jest niejednoznaczny i uniemożliwia nam złożenie ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Prosimy o wyspecyfikowanie jakich konkretnie Zamawiający oczekuje akcesoriów do pomiarów ciśnień inwazyjnych: tj. typu jednorazowych czujników pomiarowych oraz typu czujników ciśnienia wielokrotnego użytku wraz z kopolkami jednorazowymi.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy czujników pomiarowych (jednorazowych i wielokrotnego użytku wraz z jednorazowymi kopolkami) dedykowanych/kompatybilnych do oferowanego sprzętu.

Pytanie 6 **Dotyczy załącznika nr 2 – pkt II.9, VI.15.**

Zamawiający wymaga:

9	Resuscytacja pacjenta dozwolona w przy maksymalnym wysunięciu płyty pacjenta	Tak/Nie, podać	
15	Wykonywanie w.w. analiz oraz pomiarów, kalibracji, wyboru scen i kopiowania obrazów na monitor referencyjny podczas trwania fluoroskopii oraz akwizycji	Tak/Nie	

Powyższy zapis jest niejednoznaczny i rodzi ryzyko uznania naszej oferty za nie spełniającą wymogów SIWZ.

Prosimy o potwierdzenie, że zaferowanie wartości „Nie” nie spowoduje odrzucenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zaferowanie wartości „Nie” nie spowoduje odrzucenia oferty.

Pytanie 7 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt IX.4.

Zamawiający wymaga:

4	Podłączenie do nowo zainstalowanego angiografu posiadanej przez zamawiającego strzykawki automatycznej.	Tak	
---	---	-----	--

Powyższy zapis jest niejednoznaczny i uniemożliwia nam złożenie ważnej, niepodlegającej odrzuceniu oferty.

Prosimy o podanie typu / producenta oraz nr seryjnego strzykawki. W przypadku braku możliwości integracji wnosimy o możliwość zaferowania nowej strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający posiada strzykawkę:

- model : Mark V Pro Vis KMP 910PO

- producent : Medrad

- nr seryjny 107961

- rok prod. 2010

W przypadku braku możliwości integracji Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie nowej strzykawki.

Pytanie 8 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt IV.13.

Zamawiający wymaga:

13	Pomiar dawki promieniowania na wyjściu z lampy RTG wraz z prezentacją sumarycznej dawki z prześwietlenia i akwizycji w trybie zdjęciowym na monitorze/wyświetlaczu w sali zabiegowej i sterowni umożliwiającą określenie dawki na skórę pacjenta.	Tak	
----	---	-----	--

Czy Zamawiający będzie wymagał aby wynik pomiaru dawki był automatycznie eksportowany do odpowiedniego nagłówka w pliku DICOM i archiwizowany wraz z badaniem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga automatycznego pomiaru dawki, natomiast sposób archiwizacji pomiaru musi być zgodny z obowiązującymi wymaganiami prawnymi w tym obszarze.

Pytanie 9 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt I.3.

Zamawiający wymaga:

3	Obszar badania pacjenta bez konieczności przekładania/przesuwania go na stole (cm)	Min. 180 cm	
---	--	-------------	--

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga podania diagnostycznego zakresu badania (dla angulacji LAO/RAO=0° i CRAU/CAUD=0°) a nie wirtualnego?

Dlatego prosimy o zmianę wymogu na:

3	Obszar badania pacjenta bez konieczności przekładania/przesuwania go na stole (cm) dla LAO/RAO=0° i CRAU/CAUD=0°	Min. 180 cm	
---	--	-------------	--

Odpowiedź: Zamawiający dokonał proponowanej zmiany zapisu.

Pytanie 10 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt XI. 2

Zamawiający w tym punkcie wymaga w punkcie XI.2 gwarancji wynoszącej min. 24 miesiące, natomiast w warunkach ocenianych określono minimalny okres gwarancji wynoszący 36 miesięcy.

W związku z tym prosimy o ujednoczenie minimalnego okresu gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia w załączniku nr 2 – pkt XI. 2 minimalny okres gwarancji na 36 miesięcy.

Pytanie 11 Dotyczy załącznika nr 2 – pkt – pkt XI.4 i XI.5

Zamawiający wymaga:

4	Czas usunięcia awarii od chwili zgłoszenia max. 3 dni robocze . Potwierdzeniem okresu trwania naprawy i jej wykonania, będzie raport serwisowy wystawiony przez wykonawcę i potwierdzony przez przedstawiciela Zamawiającego.	TAK Podać	
5	Usuwanie awarii dotyczy zarówno angiografu jak i pozostałych elementów składowych zestawu w tym strzykawki automatycznej do angiografii.	TAK Podać	

Powyższy zapis nie jest jednoznaczny.

Prosimy o potwierdzenie, że jako dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy..

Odpowiedź: Zamawiający rozumie dni robocze jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie 12 Dotyczy załącznika nr 9 wzór umowy §3.10

Prosimy o potwierdzenie, że wykonawca jest odpowiedzialny za pozytywny odbiór pracowni przez Państwową Stację Sanitarno – Epidemiologiczną w zakresie objętym adaptacją i dostawą urządzeń, a zamawiający niezwłocznie po podpisaniu umowy przekaze wykonawcy wszelkie pełnomocnictwa i stosowne dokumenty będące poza zakresem postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że Wykonawca jest odpowiedzialny za pozytywny odbiór pracowni, w tym przez Państwową Stację Sanitarno – Epidemiologiczną w zakresie objętym adaptacją pomieszczeń i dostawą urządzeń oraz za jej skuteczne uruchomienie. Zamawiający po podpisaniu umowy przekaze Wykonawcy niezbędne pełnomocnictwo, a wykonanie kompletnej dokumentacji i przeprowadzenie niezbędnych procedur leży po stronie Wykonawcy.

Pytanie 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przekaze wykonawcy pomieszczenia przeznaczone na pracownię angiograficzną w dniu podpisania umowy.

Odpowiedź: Termin przekazania terenu budowy został zdefiniowany w §2 ust. 2 Załącznika nr 9 do SIWZ - Istotne postanowienia umowy: „Protokolarne przekazanie terenu budowy z udziałem osób upoważnionych przez Zamawiającego i Wykonawcę nastąpi w terminie do 2 dni od daty wydania na wniosek Wykonawcy przez właściwy organ ostatecznego i prawomocnego pozwolenia na budowę lub niewniesienia przez ten organ sprzeciwu do dokonanego przez Wykonawcę zgłoszenia wykonania robót budowlanych.” Zamawiający zobowiązuje się do udostępnienia wcześniej Wykonawcy (po wcześniejszym uzgodnieniu terminu) przedmiotowych pomieszczeń celem wykonania niezbędnych pomiarów itp. dla prac projektowych.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Załączniki:

1. Modyfikacja Załącznika nr 2 do SIWZ.

Zamawiający