

Jedlec, dnia 2017-07-19

DT.241.05.08.2017

Dotyczy: wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) w postępowaniu o udzielanie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) na „Dostawy urządzeń medycznych dla Centrum Rehabilitacji Rolników Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego w Jedlecu” Ogłoszenie BZP nr 550987-N-2017 z dnia 2017-07-13 r.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Pzp, w odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, informuję:

Celem art. 38 ust. 1 Pzp jest wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień, gdy wykonawca zwraca się do zamawiającego w innym celu niż wyjaśnienie treści SIWZ.

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia nieużywanego fabrycznie nowego urządzenia, czy wystarczy tylko model o tych samych numerach seryjnych, który już stoi u Zamawiającego od kilku tygodni w ramach wypożyczenia?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, przedmiot zamówienia musi być fabrycznie nowy z datą produkcji nie starszą niż z 2017 roku.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający decyduje się na podtrzymanie wszystkich zapisów SIWZ opisujących parametry, które wskazują wyłącznie na jeden model urządzenia marki David Health Solutions Ltd., którego wyłącznym dystrybutorem w Polsce jest firma Meden-Inmed Sp. z o.o. co tym samym wyklucza możliwość startowania w przetargu innym podmiotom i proponowanie urządzeń równoważnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ. Zamawiający nie posiada wiedzy kto jest wyłącznym dystrybutorem urządzeń firmy David Health Solutions Ltd. (brak informacji na stronie internetowej <http://www.david.fi>) i jaka jest możliwość ich sprzedaży przez inne firmy.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie zestawu, w którego skład będzie wchodził między innymi system Tergumed, który jest odpowiednikiem systemu opisanego w specyfikacji. Niewielkie różnice w parametrach nie mają wpływu na jakość oraz skuteczność wykonywanych zabiegów jednak uniemożliwiają wzięcie udziału w postępowaniu więcej niż jednemu podmiotowi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga systemu klasy 1M oraz wymaga szeregu cech produktu (zał. Nr 1 do SIWZ), które zapewnią maksymalną powtarzalność ćwiczeń i testów, tym samym idealne warunki kontrolne i niską wariancję. Zamawiający uważa, że zaproponowane w ramach równoważności urządzenia nie muszą spełniać wszystkich parametrów konkretnego urządzenia określonego producenta. Wykazanie równoważności nie polega na dowodzeniu, że zaoferowany produkt jest lepszy, czy że nie jest gorszy niż ten, którego wymaga Zamawiający. Równoważność oznacza możliwość uzyskania efektu oczekiwanego przez Zamawiającego za pomocą innych rozwiązań technicznych.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający będzie wymagał oprogramowania dającego możliwość współdziałania z innymi bazami danych jak: KIS, HL7, Kuracjusz co staje się standardem i będzie konieczne przy wprowadzaniu informatyzacji w obiegu danych medycznych w służbie zdrowia?



Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oprogramowania spełniającego wymogi ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 1535 ze zm.) Zamawiający wymaga protokołu komunikacyjnego służącego do wymiany danych medycznych w standardzie HL7 wersja 3.0 (język XML).

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści kartę chipową zamiast kart RFID, które mają większą możliwość przechowywania danych przy zachowaniu wielkości i funkcjonalności kart RFID?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kart RFID, które zapewniają szybszą obsługę urządzeń.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wszystkie stacje do treningu kręgosłupa były wyposażone w wbudowany i zintegrowany ze stacją wskaźnik laserowy ułatwiający ustawienie osi obrotu, czy wystarczy aby były wyposażone w taki wskaźnik minimum cztery stacje?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby obciążenie na stacjach do ćwiczeń kręgosłupa lędźwiowego było regulowane tak samo jak do odcinka szyjnego co 1 kilogram? Takie rozwiązanie umożliwia precyzyjniejszą pracę z tak newralgicznym obszarem jakim jest kręgosłup oraz daje znacznie lepsze efekty pracy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający dopuści, aby obciążenie na stacjach do ćwiczeń kręgosłupa lędźwiowego było regulowane co 1 kg?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga parametrów zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający dopuści, aby na stacjach do ćwiczeń kręgosłupa lędźwiowego było obciążenie regulowane co 1 kg na stosie wagi do 80 kg?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga parametrów zgodnie z SIWZ. Stos o wadze min 100 kg.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający dopuści, aby podane parametry brzegowe kątów, zakresów ruchów, wag, obciążeń mogły mieć odchylenie o 20% od podanych parametrów co tym samym da szansę na dopasowanie do wymagań więcej niż jednego urządzenia dystrybuowanego w przez jednego sprzedawcę w Polsce?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga parametrów zgodnie z SIWZ

p.o. Z-cy Dyrektora ds. lecznictwa
CRR w Jedlcu
dr n. med. Krzysztof Wojtyła