



Katowickie Centrum Onkologii

ul. RACIBORSKA 26 40-074 K A T O W I C E

[http://: www.kco.katowice.pl](http://www.kco.katowice.pl)

e-mail: szpital@kco.katowice.pl

Tel. 32 2511-761

Fax. 32 2514-533

K.C.O./AT/ZL/ZP/GP/ 101 / 18

Katowice, dnia 06.02.2018 r.

Dot.: przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej zamówienia powyżej 30 000 euro na **zakup i dostarczenie aparatu RTG diagnostycznego przyłóżkowego dla Katowickiego Centrum Onkologii.**

Znak sprawy: **K.C.O. /PN/ 05 /2018**

Zamawiający – Katowickie Centrum Onkologii informuje, że wpłynęły pytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie 1

W związku z dostawą aparatu RTG diagnostycznego przyłóżkowego, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczonego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający posiada system pośredniej radiografii cyfrowej.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczonego urządzenia z posiadany systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający posiada system pośredniej radiografii cyfrowej.

Pytanie 3

W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG diagnostycznego przyłóżkowego z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający posiada system pośredniej radiografii cyfrowej.

Pytanie 4

Dotyczy: Załącznik nr 1 pkt f); Załącznik nr 5 par. 1 pkt 6 lit. f)

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

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 5

Dotyczy: Załącznik nr 5 par. 4 pkt 2.

„2. Wykonawca będzie zobowiązany do wystawienia odrębnych faktur za szkolenie personelu w zakresie obsługi i praktycznego wykorzystania sprzętu / aparatury medycznej.”

Prosimy o usunięcie zapisu dot. odrębnego fakturowania szkoleń personelu, przedmiotem zamówienia jest aparat rentgenowski gotowy do pracy zgodnie z jego przeznaczeniem. Szkolenie personelu jest niezbędne, aby aparat RTG (towar) mógł być odebrany przez Zamawiającego w celu wykorzystywania zgodnie z jego cechami (przeznaczeniem). Ze względu na fakt, iż cena szkolenia personelu stanowi procentową wartość dostarczanej rzeczy (aparatu RTG), na fakturze wykazuje się jedną stawkę podatku VAT w wysokości właściwej dla dostarczanego towaru (tu: 8% stawka VAT właściwa dla aparatu RTG zgodnie z poz. 105 załącznika nr 3 do Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, Dz. U. z 2017 r. poz. 1221). Pozostawienie powyższego zapisu, o którego usunięcie wnioskuje Wykonawca powoduje sztuczne wyodrębnienie czynności, bez której wykonania towar (aparat RTG) utraciłby swoje właściwości i rodzi w sposób nieuzasadniony konieczność zastosowania dla nich 23% stawki podatku VAT (odrębna pozycja fakturowa).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wystawienie jednej faktury.

Pytanie 6

Dotyczy: załącznik nr 2 do SIWZ punkt:

Rok produkcji: 2018 [sprzęt/ aparatura medyczna fabrycznie nowy (a), nieużywany (a), nierekondycjonowany (a)] oraz wszelkie inne zapisy SIWZ określające rok produkcji aparatu.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania aparat wyprodukowany w grudniu 2017 roku spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Prosimy o zwrócenie uwagi, że z praktycznego punktu widzenia nie ma znaczenia czy aparat został wyprodukowany w styczniu 2018 r. czy też w grudniu roku 2017. Gwarancja na aparat i tak jest udzielana od momentu podpisania „Protokołu bezusterkowego odbioru sprzętu/aparatury medycznej” tak więc niewielka różnica w dacie produkcji nie ma znaczenia dla użytkownika. Jednocześnie skoro Zamawiającemu zależy na możliwie szybkiej realizacji zamówienia (termin realizacji zamówienia stanowi jedno z kryteriów oceny ofert) to aparat wyprodukowany w ostatnim miesiącu 2017 roku lepiej „wpisuje się” w oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści aparat wyprodukowany w ostatnim miesiącu 2017 roku.

Pytanie 7

Dotyczy: SIWZ Strona 1 Opis przedmiotu zamówienia punkt:

4. przekazanie do użytkowania wraz z wszystkimi wymaganymi pomiarami, atestami, certyfikatami, w tym wykonanie testów akceptacyjnych po uruchomieniu aparatu RTG i uzyskanie niezbędnych zezwoleń na jego użytkowanie, oraz wszelkie inne zapisy SIWZ określające wymagania w zakresie testów aparatu.

Czy należy rozumieć, że Zamawiający oczekuje uwzględnienia w cenie oferty wykonania testów specjalistycznych bezpośrednio po instalacji aparatu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy: SIWZ Strona 1 Opis przedmiotu zamówienia punkt:

4. przekazanie do użytkowania wraz z wszystkimi wymaganymi pomiarami, atestami, certyfikatami, w tym wykonanie testów akceptacyjnych po uruchomieniu aparatu RTG i uzyskanie niezbędnych zezwoleń na jego użytkowanie, oraz wszelkie inne zapisy SIWZ określające wymagania w zakresie zezwoleń na użytkowanie aparatu.

Czy należy rozumieć, że Zamawiający jako „inwestor” udzieli np. w terminie 3 dni od daty oficjalnej prośby w tym zakresie, upoważnienia wykonawcy do reprezentowania go przed właściwymi jednostkami w tym Sanepid w procedurze uzyskiwania zezwolenia na użytkowanie aparatu?

Zezwolenie na użytkowanie aparatu jest udzielane nie wykonawcy (dostarczającemu aparat), ale Zamawiającemu jako instytucji która będzie aparat faktycznie wykorzystywać. Dlatego takie upoważnienie będzie w naszej ocenie niezbędne a jego sprawne udzielenie przyspieszy proces realizacji zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający udzieli Wykonawcy stosownego upoważnienia do występowania w imieniu Zamawiającego o ile jest wymagane.

Pytanie 9

Dotyczy: SIWZ Strona 1 Opis przedmiotu zamówienia punkt:

4. przekazanie do użytkowania wraz z wszystkimi wymaganymi pomiarami, atestami, certyfikatami, w tym wykonanie testów akceptacyjnych po uruchomieniu aparatu RTG i uzyskanie niezbędnych zezwoleń na jego użytkowanie, oraz wszelkie inne zapisy SIWZ określające wymagania w zakresie zezwoleń na użytkowanie aparatu.

Czy terminy oczekiwania na udzielania zezwolenia na użytkowanie aparatu przez niezależne od wykonawcy i Zamawiającego instytucje wliczają się do terminu realizacji zamówienia?

Prosimy o zwrócenie uwagi, że ustawowy czas na wydanie zezwolenia na użytkowanie aparatu wynosi 30 dni (tylko dla bardzo skomplikowanych instalacji termin ten może być dłuższy).

W większości przypadków rzeczywisty termin jest krótszy ale nadal ustawowo niezależny od woli wykonawcy lub Zamawiającego. Dlatego nie można wykluczyć sytuacji, że aby dochować wymaganego przez Zamawiającego 40-to dniowego terminu realizacji wniosek o zezwolenie na użytkowanie aparatu musiałby być złożony już 10 dni po podpisaniu umowy co w przypadku konieczności dostawy aparatu wyprodukowanego w 2018 roku jest mało realne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ termin realizacji zamówienia obejmuje wszystkie elementy wskazane w specyfikacji. Zamawiający dopuścił aparat wyprodukowany w ostatnim miesiącu 2017 roku.

Pytanie 10

Dotyczy: SIWZ Strona 1 Opis przedmiotu zamówienia punkt:

4. przekazanie do użytkowania wraz z wszystkimi wymaganymi pomiarami, atestami, certyfikatami, w tym wykonanie testów akceptacyjnych po uruchomieniu aparatu RTG i uzyskanie niezbędnych zezwoleń na jego użytkowanie, oraz wszelkie inne zapisy SIWZ określające wymagania w zakresie zezwoleń na użytkowanie aparatu.

Czy należy rozumieć, że w sytuacji braku wydania przez odpowiednie instytucje zezwolenia na użytkowanie aparatu z przyczyn, na które nie ma wpływu wykonawca

lecz Zamawiający, wykonawca nie będzie ponosił negatywnych konsekwencji (np. kary za nieterminowe wykonanie) tej sytuacji?

Prosimy o zwrócenie uwagi, że pomimo używanej potocznie nazwy „zezwolenie na użytkowanie aparatu” formalne procedury instytucji zewnętrznych obejmują również kontrole elementów nie związanych z samym aparatem, na które wykonawca nie ma żadnego wpływu. Takimi elementami są np. aktualność badań lekarskich personelu, kompletność sprzętu do ochrony pacjentów personelu, ochronność radiologiczna pomieszczeń w których aparat ma być użytkowany itd. Dlatego też wnosimy o uwzględnienie braku możliwości obarczania wykonawcy negatywnymi konsekwencjami np. nieakceptowanego dla Sanepid stanu ochrony radiologicznej pomieszczeń. Prosimy o zwrócenie uwagi, że nie mając żadnych informacji o tak istotnych dla Sanepid sprawach jak: geometria i materiały osłon stałych pomieszczeń w których aparat ma być użytkowany, ilość badań wykonywanych w tych pomieszczeniach w jednostce czasu itp. wykonawca nie jest w stanie zagwarantować pozytywnych wyników procedur dopuszczeniowych. Jednocześnie uwzględnianie niejako „na wyrost” wszelkich hipotetycznych problemów np. z ochronnością pomieszczenia i doliczanie do wartości oferty np. dodatkowych parawanów czyniłoby oferty całkowicie irracjonalnymi.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR
Katowickiego Centrum Onkologii
lek. med. Włodzimierz Migacz

Ad 9