



MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY W WARSZAWIE

04 – 749 Warszawa ul. Bursztynowa 2

tel (+48 22) 47 35 145 fax (+48 22) 613 19 92 www.mssw.pl zamowienia@mssw.pl

Warszawa, dnia 08.09.2020r.

WYJAŚNIENIE

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę **na zakup robota chirurgicznego** w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyzleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nr 2020/S 159-387575 z dnia 18.08.2020r, oraz na własnej stronie internetowej i tablicy.

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy prawo zamówień publicznych, Międzyzleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytanie zadane przez wykonawcę w dniu 31.08.2020r., 02.09.2020r.

Treść niniejszego wyjaśnienia przesyła się wszystkim wykonawcom, którzy dotychczas zwrócili się o przysłanie specyfikacji oraz zamieszcza się na własnej stronie internetowej (bez ujawniania źródła zapytania).

Pytania:

Pytanie 1

Czy w załączniku nr 1 pkt B „Formularz cenowy” pozycja 1 „ROBOT CHIRURGICZNY” uznają Państwo za ważny system chirurgiczny da Vinci, spełniający wymagania techniczne zawarte w Załączniku 1 punkcie A Opisu przedmiotu zamówienia, którego wózek robotyczny będzie posiadał oznaczenia na kolumnie i podstawie systemu jezdnego wózka napis „da Vinci X” ?

W przedłożonej przez Państwa dokumentacji postępowania przetargowego o numerze **D-40/N/20** uwzględniono nomenklaturę „da Vinci Xi” lub „typu da Vinci Xi” co w naszym rozumieniu odwołuje się do wspólnej platformy i założeń IV generacji da Vinci.

Uzasadnienie: W ramach IV generacji da Vinci firma Intuitive stworzyła wspólną platformę, która umożliwia zoptymalizowaną operację skoncentrowaną na kwadrantach ciała pacjenta i oferuje elastyczne rozmieszczenie portów, najnowocześniejszą cyfrową optykę i wizualizację 3DHD, zaawansowane instrumenty specjalistyczne min. do zamykania naczyń krwionośnych, zamykania jelita grubego, zintegrowanego generatora energii.

Systemy chirurgiczne składają się ze wspólnych dla wszystkich modeli IV generacji: wózka toru wizyjnego, wózka chirurgicznego oraz wspólnych technologicznie ramion robotycznych osadzonych na różnych wózkach robotycznych pacjenta, akcesoria – z pełnym ekosystemem programów edukacyjnych, wsparcia, usług i rozwiązań.

Tor wizyjny, konsola chirurgiczna, endoskop, narzędzia chirurgii robotycznej, zaawansowane narzędzia chirurgiczne itd – ze względu na wspólne wykorzystanie w ramach jednej platformy IV generacji da Vinci – posiadają wspólne oznaczenia „da Vinci Xi”. Wspólnym dla tych elementów są również katalogi narzędzi chirurgicznych, endoskopów, wózka toru wizyjnego, konsoli chirurga, zintegrowanego generatora, akcesoriów i instrukcji serwisowej, część instrukcji użytkownika i reprocessingu.

Przedstawicielami IV generacji da Vinci pracującymi na wspólnej platformie są system chirurgii robotycznej da Vinci Xi i da Vinci X i różnica oznaczenia pomiędzy nimi znajduje się na kolumnie i podstawie systemu jezdnego wózka robotycznego.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Dotyczy SIWZ II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, III. B i Projekt umowy § 4 DOSTAWA I MONTAŻ pkt 1, § 6 KARY UMOWNE pkt 4

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dokonanie poprawy oczywistej omyłki pisarskiej dotyczącej terminu dostawy i montażu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: zamawiającym poprawia. termin dostawy jest 30.11.2020r.

Pytanie nr 3

Projekt umowy § 5 GWARANCJA pkt 6 i Załącznik nr 1/3 **Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia, GWARANCJA pkt 1.**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zaakceptowanie warunków gwarancji narzędzi wielokrotnego użytku oraz endoskopów, które stanowią wyposażenie i są elementami zużywalnymi w trakcie zabiegów z wykorzystaniem systemu chirurgii robotycznej:

1) W przypadku narzędzi robotycznych wielokrotnego użytku:

- procedurę reklamacyjną, na podstawie której producent określa przyczynę uszkodzenia mechanicznego na podstawie badań technicznych reklamowanego narzędzia wielokrotnego użytku - przeprowadzonych w laboratorium producenta i na jej podstawie rozpatruje reklamację,
- w przypadku pozytywnie rozpatrzonej przez producenta reklamacji – wystawia on notę uznaniową na poczet zamówienia kolejnego narzędzia wielokrotnego użytku adekwatną do ilości „żyć” niewykorzystanych z reklamowanego narzędzia lub odsyła do reklamującego nowe narzędzie robotyczne z ilością żyć powiększoną o 1 od tej, którą posiadało reklamowane narzędzie,
- proces rozpatrywania reklamacji przez producenta to 30 dni od daty zgłoszenia do producenta (i przesłania reklamowanego narzędzia)

Narzędzia wielokrotnego użytku posiadają roczny okres gwarancji od momentu dostawy do Zamawiającego lub 10 żyć w okresie 1 roku od daty dostawy do Zamawiającego. Warunkiem rozpatrzenia reklamacji jest dostarczenie do producenta reklamowanego narzędzia w oryginalnym opakowaniu.

2) W przypadku endoskopów robotycznych:

- procedurę reklamacyjną, gdzie na czas rozpatrywanej reklamacji dostarczany jest endoskop zastępczy (posiadający gwarancję producenta),
- po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku pozytywnego rozpatrzenia reklamacji przez producenta) : endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego
- po zakończonej procedurze reklamacyjnej (w przypadku innego rozstrzygnięcia) – reklamowany endoskop pozostaje naprawiony przez producenta i pozostaje w jego władaniu. Producent wystawia fakturę za naprawę reklamowanego endoskopu. Natomiast endoskop zastępczy pozostaje w użytkowaniu reklamującego.

Warunkiem rozpatrzenia reklamacji jest dostarczenie do producenta reklamowanego endoskopu w oryginalnym opakowaniu.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4:

Projekt umowy § 5 GWARANCJA pkt 11 i Załącznik nr 1/3 **Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia, GWARANCJA pkt 5.**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o poprawę zapisów projektu umowy i uwzględnienie w zapisach umowy warunków gwarancji opisanych w punkcie 5 warunków gwarancji, serwisu i szkolenia zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ. Projekt umowy jak i umowa jest integralną częścią SIWZ.

Pytanie nr 5:

Projekt umowy § 5 GWARANCJA pkt 17

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wykreślenie z zapisów niniejszego punktu sformułowania „adaptacji pomieszczeń” gdyż nie jest to przedmiotem niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla słowa „adaptacji pomieszczeń”

Pytanie nr 6:

Projekt umowy § 5 GWARANCJA pkt 21 i Załącznik nr 1/3 **Warunki gwarancji, serwisu i szkolenia, GWARANCJA pkt 2.**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o poprawę zapisów projektu umowy i uwzględnienie w zapisach umowy warunków gwarancji opisanych w punkcie 2 warunków gwarancji, serwisu i szkolenia zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7:

Projekt umowy § 6 KARY UMOWNE pkt 1(a-d)

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o zmianę wysokości naliczanych kar „0,2% wartości przedmiotu umowy brutto” na „0,02% wartości przedmiotu umowy brutto”. Ze względu na wartość przedmiotu zamówienia, projekt wysokości naliczanych przez Zamawiającego kar jest krzywdząco wysoki i bezpośrednio wpływa na kalkulację ryzyk finansowych Oferentów, co wpłynie bezpośrednio na wartość składanych przez oferentów ofert.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8:

Projekt umowy, § 6 ust. 1

Czy Zamawiający zgodzi się aby wysokość kar była liczona od konkretnego elementu przedmiotu zamówienia (np: sterylizatora, lupy, pistoletu do sprężonego powietrza), a nie od wartości całego przedmiotu zamówienia?

Uzasadnienie: Naszą prośbę motywujemy obiektywnymi czynnikami wynikającymi z faktu, iż przedmiotem umowy będzie wiele różnych urządzeń wraz z akcesoriami/wyposażeniem dodatkowym, co w przypadku pozostawienia zapisu w pierwotnym brzmieniu spowoduje nałożenie na potencjalnego Wykonawcę bardzo wysokich kar, niewspółmiernych do ewentualnego przewinienia.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Dotyczy: SIWZ, V. WYKAZ WYMAGANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW OD WYKONAWCÓW W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW, PKT. 2.3, b)

W Rozdziale V, pkt. 2.3, b) Zamawiający wymaga aby Wykonawca przedstawił, m.in.:

„Szczegółowy opis oferowanego przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem elementów: prospekty, foldery, ulotki, materiały informacyjne w języku polskim dla oferowanego asortymentu wraz z danymi technicznymi potwierdzające wymagane przez Zamawiającego parametry”

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku gdy w materiałach informacyjnych (wskazanych przez Zamawiającego) któryś z parametrów nie będzie opisany, Zamawiający w tej wyjątkowej sytuacji dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia autoryzowanego dystrybutora lub Wykonawcy potwierdzającego wymagany punkt. Biorąc pod uwagę bogate doświadczenie Zamawiającego jeżeli chodzi o zakup sprzętu medycznego jak i naszą wiedzę, żaden z producentów nie tworzy dokumentacji zawierającej wszystkie parametry, które w danym postępowaniu opisuje Zamawiający, w związku z czym bardzo często, jedynym rozwiązaniem jest przedstawienie stosownego oświadczenia potwierdzającego dany parametr czy funkcjonalność.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Dotyczy: SIWZ, V. WYKAZ WYMAGANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW OD WYKONAWCÓW W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW, PKT. 2.3, a) oraz WZÓR UMOWY, § 4, ust. 4 g).

W Rozdziale V, pkt. 2.3, a) Zamawiający wymaga aby Wykonawca przedstawił, m.in.:

„Świadcstwa i atesty: deklaracja zgodności lub świadectwo rejestracji, świadectwo dopuszczenia do obrotu, świadectwo jakości, świadectwo dopuszczenia do stosowania w placówkach służby zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa”

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg za spełniony jeżeli Wykonawca przedstawi następujące dokumenty:

- Deklaracja zgodności CE (jeśli dotyczy)
- Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną (jeśli dotyczy)
- Powiadomienie wysłane do Urzędu Rejestracji wyrobów medycznych (jeśli dotyczy).

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ. Dokumenty mają być przedstawione zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa a nie jeśli dotyczy.

Pytanie nr 11

Dotyczy: Załącznik nr 1, ELEMENTY DODATKOWE, pkt. 30

Czy Zamawiający zgodzi się aby Wykonawca dostarczył Zamawiającemu oświadczenie producenta endoskopów chirurgii robotycznej, które potwierdzałoby, że oferowany sterylizator niskotemperaturowy posiada kompatybilny program sterylizacji z wymogami producenta endoskopów chirurgii robotycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki dokument

Pytanie nr 12

Dotyczy: Załącznik nr 1, ELEMENTY DODATKOWE, pkt. 31

Czy Zamawiający zgodzi się aby Wykonawca dostarczył Zamawiającemu oświadczenie producenta narzędzi wielokrotnego użytku chirurgii robotycznej, które potwierdzałoby, że oferowana myjnia-dezynfektor posiada kompatybilny program automatycznego mycia-dezynfekcji i czasu suszenia z wymogami producenta narzędzi wielokrotnego użytku chirurgii robotycznej?

Jednocześnie informujemy, że gwarancję na dostarczone urządzenia uruchomimy po zakończeniu procesu szkolenia wstępnego dla pierwszego zespołu chirurgicznego.

Odpowiedź: Zamawiającym dopuszcza takie oświadczenie

Pytanie nr 13

W związku z prowadzonymi przez Zamawiającego przygotowaniami remontowo - budowlanymi Sali operacyjnej oraz pomieszczeń Centralnej Sterylizatorni, których wykonanie warunkuje montaż, uruchomienie, testy rozruchowe i szkolenie personelu medycznego – a których termin wykonania, z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, może ulec zmianie (wydłużeniu) - czy Zamawiający dopuści możliwość wystawienia faktury po podpisaniu protokołu dostawy robota chirurgicznego z wyposażeniem?

Jednocześnie informujemy, że gwarancję na dostarczone urządzenia uruchomimy po zakończeniu procesu szkolenia wstępnego dla pierwszego zespołu chirurgicznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ termin realizacji zakupu przedmiotu zamówienia jest do 30.11.2020r. podpisanie protokołu nastąpi po dostarczeniu, zamontowaniu, uruchomieniu i przeszkoleniu personelu.