

Kępno, dnia 27 grudnia 2017r.

SPZOZ-ZP/10D/2017

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Rozbudowa Zintegrowanego Systemu Informatycznego (ZSI) o system archiwizacji obrazów medycznych PACS dla potrzeb Pracowni RTG i Tomografii. Zakup obejmuje integrację z istniejącymi modułami systemu ZSI.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kępnie, ul. Szpitalna 7 63-600 Kępno** na podstawie zapisów art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm.), niniejszym przekazuje zapytania i udzielone wyjaśnienia. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Dot. wymóg dot. asortymentu

Zamawiający określił w ogłoszeniu o zamówieniu, w ramach *Wykazu oświadczeń lub dokumentów składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy pzp* wymóg przedłożenia na wezwanie oświadczeń i dokumentów dotyczących sprzętu ucyfrowienia, w tym:

Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniać wymogi określone przez ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz.U. z 2016r. poz. 2047ze zm.),

Jednocześnie w dokumencie SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ) Zamawiający zawarł w rozdziale IV dodatkowe wymaganie:

Oferowany asortyment powinien być dopuszczony do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniać wymogi określone przez:

1)ustawę z dnia 20 maja 2010 r.o wyrobach medycznych (t. j. Dz.U. z 2017r. poz. 211ze zm.),

2)ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz.U. z 2016r. poz. 2047zezm.),

Proszę o wyjaśnienie:

- czy oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu i używania na obszarze Rzeczypospolitej Polskiej oraz spełniania wymogów określone przez ustawę z dnia 22 stycznia 2000 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów dotyczy tylko serwera jako jedyne dostarczanego w zamówieniu urządzenia

- jakiego asortymentu dotyczy powyższy wymóg zawarty w SIWZ dot. ustawy o wyrobach medycznych i ustawy o ogólnym bezpieczeństwie produktów

Odpowiedź:

a) Oświadczenie o dopuszczeniu do obrotu i używania na obszarze RP (...) dotyczy wszelkich elementów które mogą występować po stronie Wykonującego. Oczywiście głównie serwer.

b) Wymóg dot. Ustawy o wyrobach medycznych - jest to zabezpieczenie na wypadek gdyby składnik medyczny występował. Tutaj faktycznie nie ma zastosowania.